Spediz. abb. post. 45% - art. 2, comma 20/b Legge 23-12-1996, n. 662 - Filiale di Roma



Anno 147º — Numero 163

# GAZZETTA

# UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 15 luglio 2006

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA Amministrazione presso l'Istituto poligrafico e zecca dello stato - libreria dello stato - piazza g. verdi 10 - 00100 roma - centralino 06 85081

- La Gazzetta Ufficiale, oltre alla Serie generale, pubblica quattro Serie speciali, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:
  - 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
  - 2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)
  - 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
  - 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)

#### SOMMARIO

#### DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

#### Ministero della giustizia

DECRETO 28 giugno 2006.

DECRETO 28 giugno 2006.

DECRETO 30 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Flores Alvarez Carlos Humberto, del titolo professionale non comunitario, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di ingegnere. . . Pag. 4

DECRETO 30 giugno 2006.

Ministero dell'economia e delle finanze

DECRETO 10 luglio 2006.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 3,50%, con godimento 15 marzo 2006 e scadenza 15 marzo 2011, nona e decima tranche . . . . . . Pag. 6

DECRETO 10 luglio 2006.

PROVVEDIMENTO 14 giugno 2006.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento della Commissione tributaria provinciale di Taranto..... Pag. 9

#### Ministero delle attività produttive

DECRETO 28 aprile 2006.

DECRETO 10 maggio 2006.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «C.F.M. Coop. Facchini Modenesi», in Castelfranco Emilia, e nomina del commissario liquidatore...... Pag. 12

### Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali

DECRETO 28 giugno 2006.

#### DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

#### Regione autonoma della Sardegna

DECRETO 3 luglio 2006.

Scioglimento del consiglio comunale di Magomadas e nomina del commissario straordinario . . . . . . . . . Pag. 15

#### ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero dell'economia e delle finanze: Cambi di riferimento dell'11 luglio 2006 rilevati a titolo indicativo, secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia Pag. 16

#### Agenzia italiana del farmaco:

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Return»..... Pag. 19

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Cipralium» . . . . . Pag. 20

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rampol»..... Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Civaxlopre»..... Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Citalopram rkg»... Pag. 22

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Bendiral»..... Pag. 23

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Omnipaque» . . . . . Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Metadone cloridrato Afom».
Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Lamotrigina Op Pharma».

Pag. 26

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Antitrombina Grifolis».

Pag. 28

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Venbig»...... Pag. 29

#### RETTIFICHE

#### SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 165

## Ministero delle politiche agricole e forestali

DECRETO 12 aprile 2006.

Modifica degli allegati I, II, III, IV, V, VI e XIII/A del decreto legislativo 19 agosto 2005, n. 214 in applicazione di direttive e decisioni comunitarie, concernenti le misure di protezione contro l'introduzione e la diffusione di organismi nocivi ai vegetali o ai prodotti vegetali.

### DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

#### MINISTERO DELLA GIUSTIZIA

DECRETO 28 giugno 2006.

Riconoscimento, alla sig.ra Trafoier Martina, di titolo professionale, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di psicologo.

## IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visti gli articoli 1 e 8 della legge 29 dicembre 1990, n. 428, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione europea;

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988 relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni;

Visto il decreto legislativo 8 luglio 2003, n. 277, di attuazione della direttiva n. 2001/19 che modifica le direttive del Consiglio relative al sistema generale di riconoscimento delle qualifiche professionali;

Visto l'art. 9 e l'allegato III della legge 15 novembre 2000, n. 364, contenente la ratifica ed esecuzione dell'Accordo tra Comunità europea ed i suoi Stati membri, da una parte, e la Confederazione svizzera, da altra, sulla libera circolazione delle persone, fatto a Lussemburgo il 21 giugno 1999;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 5 giugno 2001, n. 328 contenente «Modifiche ed integrazioni della disciplina dei requisiti per l'ammissione all'esame di Stato e delle relative prove per l'esercizio di talune professioni, nonché della disciplina dei relativi ordinamenti»;

Vista l'istanza della sig ra Trafoier Martina, nata a Merano (Italia) il 27 aprile 1977, cittadina italiana, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992 così come modificato dal decreto legislativo n. 277/2003, il riconoscimento del suo titolo professionale di psicologa conseguito in Svizzera ai fini dell'accesso all'albo degli psicologi - sezione A e dell'esercizio in Italia della omonima professione;

Preso atto che la richiedente ha conseguito il titolo accademico «Licentiata Philosophie - Hauptfach Psychologie» presso l'«Universitat Zurich» in data 20 dicembre 2004;

Preso atto che la richiedente è autorizzata al libero esercizio della professione di psicologa nel Cantone di Zurigo dal 20 ottobre 2005, come attestato dal «Gesundheitsdirektion Kanton Zurich»;

Considerato che la sig.ra Trafoier risulta iscritta alla Federazione svizzera delle psicologhe e degli psicologi (FSP) da ottobre 2005 e ha documentato lo svolgimento di attività di tirocinio e professionale in ambito psicologico;

Viste le determinazioni della Conferenza di servizi nella seduta del 28 febbraio 2006;

Sentito il rappresentante di categoria nella nota in atti datata 27 febbraio 2006;

Ritenuto che la richiedente abbia una formazione accademica e professionale completa ai fini dell'esercizio in Italia della professione di psicologo - sezione A, come risulta dai certificati prodotti, per cui non appare necessario applicare le misure compensative;

#### Decreta:

Alla sig.ra Trafoier Martina, nata a Merano (Italia) il 27 aprile 1977, cittadina italiana, è riconosciuto il titolo di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli psicologi - sezione A e l'esercizio della professione in Italia.

Roma, 28 giugno 2006

Il direttore generale: PAPA

06A06310

DECRETO 28 giugno 2006.

Riconoscimento, alla sig.ra Cohen-Tanugi Lèa Edith, di titoli professionali ed accademici, quali titoli abilitanti per l'iscrizione all'albo degli psicologi e l'esercizio della professione in Italia.

## IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visti gli articoli 1 e 8 della legge 29 dicembre 1990, n. 428, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione europea;

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988 relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni:

Visto il decreto legislativo 8 luglio 2003, n. 277, di attuazione della direttiva n. 2001/19 che modifica le direttive del Consiglio relative al sistema generale di riconoscimento delle qualifiche professionali;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 5 giugno 2001, n. 328, contenente «Modifiche ed integrazioni della disciplina dei requisiti per l'ammissione all'esame di Stato e delle relative prove per l'esercizio di talune professioni, nonché della disciplina dei relativi ordinamenti»;

Vista l'istanza della sig.ra Cohen-Tanugi Lèa Edith nata il 7 marzo 1944 a Sfax (Tunisia), cittadina francese, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 12 del sopra indicato decreto legislativo così come modificato dal decreto legislativo n. 277/2003, il riconoscimento del suo titolo professionale di «psycologue» conseguito in Francia ai fini dell'accesso all'albo degli «psicologi sezione A» e dell'esercizio in Italia della omonima professione;

Rilevato che la richiedente è in possesso dei seguenti titoli accademici: «Licence en psychologie» conseguito presso l'«Universitè Paris VIII» di Parigi (Francia) nella sessione di giugno 1997, «Maitrise Psychologie Clinique et Pathologique» conseguito presso l'«Universitè Paris VIII» di Parigi (Francia) nell'ottobre 1989 ed il «Diplome d'Etudes Supèrieures Spècialisèes - Psychologie clinique et Pathologique» conseguito presso l'«Universitè Paris VIII» di Parigi (Francia) nell'anno accademico 2004-2005;

Rilevato che in base a dichiarazione del «Ministre Education Nazionale Enseignement Supèrieur Recherche» francese datata 22 febbraio 2006 risulta che la sig.ra Cohen-Tanugi — ai sensi degli articoli 1, lettera a) 3° trattino e 3, lettera a) della direttiva 89/48/ CEE e dell'art. 2, lettera a) del decreto legislativo n. 115/1992 — è in possesso dei requisiti per l'accesso alla professione di «psicologa» Francia;

Viste le determinazioni delle Conferenze di servizi nelle sedute del 23 maggio 2006 e del 15 giugno 2006;

Sentito il rappresentante del Consiglio nazionale di categoria nella seduta del 15 giugno 2006;

Ritenuto che la richiedente abbia una formazione accademica e professionale completa ai fini dell'esercizio in Italia della professione di «psicologo» - sezione A dell'albo professionale, per cui non appare necessario applicare le misure compensative;

#### Decreta:

Alla sig.ra Cohen-Tanugi Lèa Edith nata il 7 marzo 1944 a Sfax (Tunisia), sono riconosciuti i titoli denominati in premessa quali titoli cumulativamente abilitanti per l'iscrizione all'albo degli «psicologi» - sezione A - e l'esercizio della professione in Italia.

Roma, 28 giugno 2006

Il direttore generale: Papa

DECRETO 30 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Flores Alvarez Carlos Humberto, del titolo professionale non comunitario, quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di ingegnere.

#### IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, recante norme di attuazione del testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, a norma dell'art, 1, comma 6, del decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, e successive integrazioni;

Visto altresì il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988 relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica del 5 giugno 2001, n. 328, contenente «Modifiche ed integrazioni della disciplina dei requisiti per l'ammissione all'esame di Stato e delle relative prove per l'esercizio di talune professioni, nonché della disciplina dei relativi ordinamenti»;

Vista l'istanza del sig. Flores Alvarez Carlos Humberto, nato a La Victoria Edo Aragoa il 12 maggio 1963, cittadino venezuelano, diretta ad ottenere, ai sensi dell'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica n. 349/1999 in combinato disposto con l'art. 12 del decreto legislativo n. 115/1992, il riconoscimento del titolo professionale di cui è in possesso, conseguito in Venezuela, ai fini dell'accesso all'albo ed esercizio in Italia della professione di ingegnere;

Preso atto che il richiedente è in possesso del titolo accademico-professionale di «ingeniero electricista», conseguito presso l'«Universidad Central de Venezuela» in data 6 dicembre 1990;

Considerato che l'istante è iscritto presso il «Colegio Ingenieros de Venezuela» come attestato in data 9 agosto 2005;

Viste le conformi determinazioni della Conferenza dei servizi nella seduta del 20 febbraio 2006;

Sentito il conforme parere del rappresentante del Consiglio nazionale di categoria nella conferenza sopra citata:

Considerato che sussistono differenze tra la formazione professionale richiesta in Italia per l'esercizio della professione di ingegnere e quella di cui è in possesso l'istante, per l'iscrizione nella sez. A settore industriale, e che risulta pertanto opportuno richiedere misure compensative;

Visti gli articoli 9 del decreto legislativo n. 286/1998 così come modificato dalla legge n. 189/2002, per cui lo straniero regolarmente soggiornante nel territorio dello Stato da almeno sei anni, titolare di un permesso di soggiorno che consente un numero indeterminato di rinnovi, può richiedere il rilascio della carta di soggiorno;

Considerato che il richiedente possiede una carta di soggiorno a tempo indeterminato, rilasciata dalla Questura di Lecce, come da quest'ultima confermato in data 15 ottobre 2004;

Visto l'art. 6, n. 1, del decreto legislativo n. 115/1992;

Visto l'art. 49 del decreto del Presidente della Repubblica del 31 agosto 1999, n. 394;

#### Decreta:

#### Art. 1.

Al sig. Flores Alvarez Carlos Humberto, nato a La Victoria Edo Aragoa il 12 maggio 1963, cittadino venezuelano, è riconosciuto il titolo professionale di cui in premessa quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli «ingegneri» sezione A settore industriale, e l'esercizio della professione in Italia.

#### Art. 2.

Il riconoscimento di cui al presente articolo è subordinato al superamento di una prova attitudinale scritta e orale sulla seguente materia: 1) costruzioni di macchine, e solo orale su 2) ordinamento e deontologia professionale.

#### Art. 3.

Le modalità di svolgimento della prova attitudinale sono indicate nell'allegato A, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Roma, 30 giugno 2006

Il direttore generale: PAPA

Allegato A

A) Il candidato, per essere ammesso a sostenere la prova attitudinale, dovrà presentare al Consiglio nazionale domanda in carta legale, allegando la copia autenticata del presente decreto. La commissione, istituita presso il Consiglio nazionale, si riunisce su convocazione del Presidente, per lo svolgimento della prova di esame, fissandone il calendario. Della convocazione della commissione e del calendario fissato per la prova è data immediata notizia all'interessato, al recapito da questi indicato nella domanda.

La prova attitudinale, volta ad accertare la conoscenza delle materie indicate nel testo del decreto, si compone di un esame scritto ed orale da svolgersi in lingua italiana.

- B) L'esame scritto consiste nella redazione di progetti integrati assistiti da relazioni tecniche concernenti le materie individuate nel precedente art. 2.
- C) L'esame orale consiste nella discussione di brevi questioni tecniche vertenti sulla materia indicata nel precedente art. 2, e altresì sulle conoscenze di ordinamento e deontologia professionale del candidato. A questo secondo esame il candidato potrà accedere solo se abbia superato, con successo, quello scritto.
- D) La commissione rilascia all'interessato certificazione dell'avvenuto superamento degli esami, al fine dell'iscrizione all'albo degli ingegneri sez. A settore industriale.

06A06269

DECRETO 30 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Fenu Ettore, di titolo professionale, quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli avvocati e l'esercizio della professione in Italia.

## IL DIRETTORE GENERALE DELLA GIUSTIZIA CIVILE

Visti gli articoli 1 e 8 della legge 29 dicembre 1990, n. 428, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia all'Unione europea

Visto il decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, di attuazione della direttiva n. 89/48/CEE del 21 dicembre 1988 relativa ad un sistema generale di riconoscimento di diplomi di istruzione superiore che sanzionano formazioni professionali di durata minima di tre anni:

Visto il decreto ministeriale 8 luglio 2003, n. 277 di attuazione della direttiva n. 2001/19 che modifica le direttive del Consiglio, relative al sistema generale di riconoscimento delle qualifiche professionali;

Visto il decreto ministeriale 28 maggio 2003, n. 191, che adotta il regolamento di cui all'art. 9 del decreto legislativo sopra citato, in materia di prova attitudinale per l'esercizio della professione di avvocato;

Vista l'istanza del Sig. Fenu Ettore, nato a Sindia il 15 aprile 1969, cittadino italiano, diretta ad ottenere, ai sensi dell art. 12 del sopra indicato decreto legislativo, così come modificato dal decreto ministeriale n. 277/2003, il riconoscimento del titolo professionale di avocat conseguito in Spagna ai fini dell'accesso all'albo e l'esercizio della professione di avvocato;

Considerato che il richiedente è in possesso del titolo accademico «laurea in giurisprudenza» conseguito presso l'Università degli studi di Sassari in data 4 novembre 1997 e che detto titolo è stato omologato con il corrispondente titolo accademico spagnolo in data 4 novembre 2005 dal Ministerio de Educacion y Ciencia;

Considerato che è iscritto all'Illustre Colegi d'Advocats de Barcelona dal 13 dicembre 2005;

Preso atto altresì che l'istante ha dimostrato di aver di aver svolto pratica forense presso uno studio legale italiano come da attestato dal consiglio dell'ordine degli avvocati di Oristano, come attestato in data 30 gennaio 2006;

Viste le conformi determinazioni della Conferenza dei servizi nella seduta dell'11 aprile 2006;

Considerato il conforme parere scritto del rappresentante di categoria in atti allegato;

Considerato che comunque sussistono differenze tra la formazione professionale richiesta in Italia per l'esercizio della professione di avvocato, e quella di cui è in possesso l'istante;

Visto l'art. 6, n. 1 del decreto legislativo n. 115/1992, sopra indicato;

#### Decreta:

#### Art. 1.

Al Sig. Fenu Ettore, nato a Sindia il 15 aprile 1969, cittadino italiano, è riconosciuto il titolo professionale di cui in premessa, quale titolo valido per l'iscrizione all'albo degli avvocati, e l'esercizio della professione in Italia.

#### Art. 2.

Il riconosciemento di cui al precedente articolo è subordinato al superamento di una prova attitudinale scritta e orale da svolgersi in lingua italiana. Le modalità di svolgimento sono indicate nell'allegato A, che costituisce parte integrante del presente decreto.

Roma, 30 giugno 2006

Il direttore generale: PAPA

Allegato A

- a) Il candidato, per essere ammesso a sostenere la prova attitudinale, dovrà presentare al Consiglio nazionale domanda in carta legale, allegando la copia autenticata del presente decreto. La commissione, istituita presso il Consiglio nazionale, si riunisce su convocazione del Presidente, per lo svolgimento della prova di esame, fissandone il calendario. Della convocazione della commissione e del calendario fissato per la prova è data immediata notizia all'interessato, al recapito da questi indicato nella domanda.
  - b) La prova orale è unica e verte su:
- 1) discussioni su un caso pratico su una materia a scelta tra le seguenti: diritto procedura civile, diritto procedura penale, diritto amministrativo ( processuale);
- 2) elementi su una materia a scelta del candidato tra le seguenti: diritto civile, diritto penale, diritto amministrativo (sostanziale);
  - 3) elementi di deontologia e ordinamento professionale.
- c) La commissione rilascia all'interessato certificazione dell'avvenuto superamento dell'esame, al fine dell'iscrizione all'albo degli avvocati.

06A06311

#### MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

DECRETO 10 luglio 2006.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 3,50%, con godimento 15 marzo 2006 e scadenza 15 marzo 2011, nona e decima tranche.

#### IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 30 dicembre 2003, n. 398, recante il testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di debito pubblico, e, in particolare, l'art. 3, come modificato dall'art. 1, comma 380 della legge 23 dicembre 2005, n. 266, ove si prevede che il Ministro dell'economia e delle finanze è autorizzato, in ogni anno finanzia-

rio, ad emanare decreti cornice che consentano al Tesoro, fra l'altro, di effettuare operazioni di indebitamento sul mercato interno od estero nelle forme di prodotti e strumenti finanziari a breve, medio e lungo termine, indicandone l'ammontare nominale, il tasso di interesse o i criteri per la sua determinazione, la durata, l'importo minimo sottoscrivibile, il sistema di collocamento ed ogni altra caratteristica e modalità;

Visto il decreto ministeriale n. 899 del 4 gennaio 2006, emanato in attuazione dell'art. 3 del citato decreto del Presidente della Repubblica n. 398 del 2003, ove si definiscono gli obiettivi, i limiti e le modalità cui il Dipartimento del Tesoro dovrà attenersi nell'effettuare le operazioni finanziarie di cui al medesimo articolo prevedendo che le operazioni stesse vengano disposte dal Direttore generale del Tesoro o, per sua delega, dal Direttore della direzione seconda del Dipartimento medesimo;

Vista la determinazione n. 1259 del 5 gennaio 2006, con la quale il Direttore generale del Tesoro ha delegato il Direttore della direzione seconda del Dipartimento del Tesoro a firmare i decreti e gli atti relativi alle operazioni suddette;

Visti, altresì, gli articoli 4 e 11 del ripetuto decreto del Presidente della Repubblica n. 398 del 2003, riguardanti la dematerializzazione dei titoli di Stato;

Visto il decreto ministeriale 17 aprile 2000, n. 143, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 130 del 6 giugno 2000, con cui è stato adottato il regolamento concernente la disciplina della gestione accentrata dei titoli di Stato;

Visto il decreto 23 agosto 2000, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 204 del 1° settembre 2000, con cui è stato affidato alla Monte Titoli S.p.a. il servizio di gestione accentrata dei titoli di Stato;

Visto il decreto ministeriale n. 43044 del 5 maggio 2004, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 111 del 13 maggio 2004, recante disposizioni in caso di ritardo nel regolamento delle operazioni di emissione, concambio e riacquisto di titoli di Stato;

Vista la legge 23 dicembre 2005, n. 267, recante l'approvazione del bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2006, ed in particolare il terzo comma dell'art. 2, con cui si è stabilito il limite massimo di emissione dei prestiti pubblici per l'anno stesso;

Considerato che l'importo delle emissioni disposte a tutto il 5 luglio 2006 ammonta, al netto dei rimborsi di prestiti pubblici già effettuati, a 64.449 milioni di euro e tenuto conto dei rimborsi ancora da effettuare;

Visti i propri decreti in data 8 marzo, 7 aprile, 8 maggio e 12 giugno 2006, con i quali è stata disposta l'emissione delle prime otto tranches dei buoni del Tesoro poliennali 3,50%, con godimento 15 marzo 2006 e scadenza 15 marzo 2011;

Ritenuto opportuno, in relazione alle condizioni di mercato, dispone l'emissione di una nona tranche dei predetti buoni del Tesoro poliennali;

#### Decreta:

#### Art. 1.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 del decreto del Presidente della Repubblica 30 dicembre 2003, n. 398, nonché del decreto ministeriale del 4 gennaio 2006, entrambi citati nelle premesse, è disposta l'emissione di una nona tranche dei buoni del Tesoro poliennali 3,50%, con godimento 15 marzo 2006 e scadenza 15 marzo 2011, fino all'importo massimo di nominali 2.000 milioni di euro, di cui al decreto dell'8 marzo 2006, altresì citato nelle premesse, recante l'emissione delle prime due tranches dei buoni stessi.

Per quanto non espressamente disposto dal presente decreto, restano ferme tutte le altre condizioni, caratteristiche e modalità di emissione stabilite dal citato decreto 8 marzo 2006.

#### Art. 2.

Le offerte degli operatori relative alla tranche di cui all'art. 1 del presente decreto, dovranno pervenire, con l'osservanza delle modalità indicate negli articoli 6 e 7 del citato decreto dell'8 marzo 2006, entro le ore 11 del giorno 13 luglio 2006.

Le offerte non pervenute entro il suddetto termine non verranno prese in considerazione.

Successivamente alla scadenza del termine di presentazione delle offerte, verranno eseguite le operazioni d'asta, con le modalità di cui agli articoli 8, 9 e 10 del ripetuto decreto dell'8 marzo 2006.

Di tali operazioni verrà redatto apposito verbale.

#### Art. 3.

Non appena ultimate le operazioni di assegnazione di cui al precedente articolo, avrà inizio il collocamento della decima tranche dei titoli stessi per un importo massimo del 10 per cento dell'ammontare nominale indicato all'art. 1 del presente decreto; tale tranche supplementare sarà riservata agli operatori «specialisti in titoli di Stato», individuati ai sensi dell'art. 3 del regolamento adottato con decreto ministeriale 13 maggio 1999, n. 219, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 159 del 9 luglio 1999, che abbiano partecipato all'asta della nona tranche con almeno una richiesta effettuata ad un prezzo non inferiore al «prezzo di esclusione». La tranche supplementare verrà assegnata con le modalità indicate negli articoli 11 e 12 del citato decreto dell'8 marzo 2006, in quanto applicabili, e verrà collocata al prezzo di aggiudicazione determinato nell'asta relativa alla tranche di cui all'art. 1 del presente decreto.

Gli «specialisti» potranno partecipare al collocamento supplementare inoltrando le domande di sottoscrizione fino alle ore 15,30 del giorno 14 luglio 2006.

Le offerte non pervenute entro il suddetto termine non verranno prese in considerazione.

L'importo spettante di diritto a ciascuno «specialista» nel collocamento supplementare è pari al rapporto fra il valore dei titoli di cui lo specialista è risultato aggiudicatario nelle ultime tre aste «ordinarie» dei B.T.P. quinquennali, ivi compresa quella di cui all'art. 1 | 06A06488

del presente decreto, ed il totale complessivamente assegnato, nelle medesime aste, agli operatori ammessi a partecipare al collocamento supplementare.

Delle operazioni di collocamento di cui al presente articolo verrà redatto apposito verbale.

#### Art. 4.

Il regolamento dei titoli sottoscritti in asta e nel collocamento supplementare sarà effettuato dagli operatori assegnatari il 17 luglio 2006, al prezzo di aggiudicazione e con corresponsione di dietimi d'interesse lordi per centoventiquattro giorni. A tal fine, la Banca d'Italia provvederà ad inserire le relative partite nel servizio di compensazione e liquidazione «ÉXPRESS II» con valuta pari al giorno di regolamento.

Il versamento all'entrata del bilancio statale del netto ricavo dell'emissione, e relativi dietimi, sarà effettuato dalla Banca d'Italia il medesimo giorno 17 luglio 2006.

A fronte di tali versamenti, la Sezione di Roma della Tesoreria provinciale dello Stato rilascerà separate quietanze di entrata al bilancio dello Stato, con imputazione al Capo X, capitolo 5100 (unità previsionale di base 6.4.1), art. 3, per l'importo relativo al netto ricavo dell'emissione, ed al capitolo 3240 (unità previsionale di base 6.2.6), art. 3, per quello relativo ai dietimi d'interesse dovuti, al lordo.

In caso di ritardo nel regolamento dei titoli di cui al presente decreto, troveranno applicazione le disposizioni del decreto ministeriale del 5 maggio 2004, citato nelle premesse.

#### Art. 5.

Gli oneri per interessi relativi all'anno finanziario 2006 faranno carico al capitolo 2214 (unità previsionale di base 3.1.7.3) dello stato di previsione della spesa del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno stesso, ed a quelli corrispondenti per gli anni successivi.

L'onere per il rimborso del capitale relativo all'anno finanziario 2011 farà carico al capitolo che verrà iscritto nello stato di previsione della spesa del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno stesso, e corrispondente al capitolo 9502 (unità previsionale di base 3.3.9.1) dello stato di previsione per l'anno in

L'ammontare della provvigione di collocamento, prevista dall'art. 5 del citato decreto dell'8 marzo 2006, sarà scritturato dalle Sezioni di Tesoreria fra i «pagamenti da regolare» e farà carico al capitolo 2247 (unità previsionale di base 3.1.7.5) dello stato di previsione della spesa del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno finanziario 2006.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 10 luglio 2006

p. Il direttore generale: Cannata

#### DECRETO 10 luglio 2006.

Riapertura delle operazioni di sottoscrizione dei buoni del Tesoro poliennali 4%, con godimento 1º agosto 2005 e scadenza 1º febbraio 2037, ottava e nona e tranche.

#### IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 30 dicembre 2003, n. 398, recante il testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di debito pubblico, e, in particolare, l'art. 3, come modificato dall'art. 1, comma 380 della legge 23 dicembre 2005, n. 266, ove si prevede che il Ministro dell'economia e delle finanze è autorizzato, in ogni anno finanziario, ad emanare decreti cornice che consentano al Tesoro, fra l'altro, di effettuare operazioni di indebitamento sul mercato interno od estero nelle forme di prodotti e strumenti finanziari a breve, medio e lungo termine, indicandone l'ammontare nominale, il tasso di interesse o i criteri per la sua determinazione, la durata, l'importo minimo sottoscrivibile, il sistema di collocamento ed ogni altra caratteristica e modalità;

Visto il decreto ministeriale n. 899 del 4 gennaio 2006, emanato in attuazione dell'art. 3 del citato decreto del Presidente della Repubblica n. 398 del 2003, ove si definiscono gli obiettivi, i limiti e le modalità cui il Dipartimento del tesoro dovrà attenersi nell'effettuare le operazioni finanziarie di cui al medesimo articolo prevedendo che le operazioni stesse vengano disposte dal direttore generale del Tesoro o, per sua delega, dal direttore della direzione seconda del Dipartimento medesimo;

Vista la determinazione n. 1259 del 5 gennaio 2006, con la quale il direttore generale del Tesoro ha delegato il direttore della direzione seconda del Dipartimento del tesoro a firmare i decreti e gli atti relativi alle operazioni suddette:

Visti, altresì, gli articoli 4 e 11 del ripetuto decreto del Presidente della Repubblica n. 398 del 2003, riguardanti la dematerializzazione dei titoli di Stato;

Visto il decreto ministeriale 17 aprile 2000, n. 143, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 130 del 6 giugno 2000, con cui è stato adottato il regolamento concernente la disciplina della gestione accentrata dei titoli di Stato;

Visto il decreto 23 agosto 2000, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 204 del 1° settembre 2000, con cui è stato affidato alla Monte Titoli S.p.a. il servizio di gestione accentrata dei titoli di Stato;

Visto il decreto ministeriale n. 43044 del 5 maggio 2004, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 111 del 13 maggio 2004, recante disposizioni in caso di ritardo nel regolamento delle operazioni di emissione, concambio e riacquisto di titoli di Stato;

Vista la legge 23 dicembre 2005, n. 267, recante l'approvazione del bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2006, ed in particolare il terzo comma dell'art. 2, con cui si è stabilito il limite massimo di emissione dei prestiti pubblici per l'anno stesso;

Considerato che l'importo delle emissioni disposte a tutto il 5 luglio 2006 ammonta, al netto dei rimborsi di prestiti pubblici già effettuati, a 64.449 milioni di euro e tenuto conto dei rimborsi ancora da effettuare;

Visti i propri decreti in data 12 ottobre 2005, 10 gennaio, 10 febbraio e 8 maggio 2006 con i quali è stata disposta l'emissione delle prime sette tranches dei buoni del Tesoro poliennali 4%, con godimento 1º agosto 2005 e scadenza 1º febbraio 2037;

Ritenuto opportuno, in relazione alle condizioni di mercato, disporre l'emissione di una ottava tranche dei predetti buoni del Tesoro poliennali;

## Decreta: Art. 1.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 del decreto del Presidente della Repubblica 30 dicembre 2003, n. 398, nonché del decreto ministeriale del 4 gennaio 2006, entrambi citati nelle premesse, è disposta l'emissione di una ottava tranche dei buoni del Tesoro poliennali 4%, con godimento 1º agosto 2005 e scadenza 1º febbraio 2037, fino all'importo massimo di nominali 2.000 milioni di euro, di cui al decreto del 10 gennaio 2006, citato nelle premesse, recante l'emissione della seconda e terza tranche dei buoni stessi.

Per quanto non espressamente disposto dal presente decreto, restano ferme tutte le altre condizioni, caratteristiche e modalità di emissione stabilite dal citato decreto 10 gennaio 2006.

I buoni medesimi verranno ammessi alla quotazione ufficiale, sono compresi tra le attività ammesse a garanzia delle operazioni di rifinanziamento presso la Banca Centrale Europea e su di essi, come previsto dall'art. 3, ultimo comma del decreto 12 ottobre 2005, citato nelle premesse, possono essere effettuate operazioni di «coupon stripping».

La prima cedola dei buoni emessi con il presente decreto, essendo pervenuta a scadenza, non verrà corrisposta.

#### Art. 2.

Le offerte degli operatori relative alla tranche di cui all'art. 1 del presente decreto, dovranno pervenire, con l'osservanza delle modalità indicate negli articoli 6 e 7 del citato decreto del 10 gennaio 2006, entro le ore 11 del giorno 13 luglio 2006.

Le offerte non pervenute entro il suddetto termine non verranno prese in considerazione.

Successivamente alla scadenza del termine di presentazione delle offerte, verranno eseguite le operazioni d'asta, con le modalità di cui agli articoli 8, 9 e 10 del ripetuto decreto del 10 gennaio 2006.

Di tali operazioni verrà redatto apposito verbale.

#### Art. 3.

Non appena ultimate le operazioni di assegnazione di cui al precedente articolo, avrà inizio il collocamento della nona tranche dei titoli stessi per un importo massimo del 10 per cento dell'ammontare nominale indicato all'art. 1 del presente decreto; tale tranche supplementare sarà riservata agli operatori «specialisti in titoli di Stato», individuati ai sensi dell'art. 3 del regolamento adottato con decreto ministeriale 13 maggio 1999, n. 219, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 159 del 9 luglio 1999, che abbiano partecipato all'asta della ottava tranche con almeno una richiesta effettuata ad un prezzo non inferiore al «prezzo di esclusione». La tranche supplementare verrà assegnata con le modalità indicate negli articoli 11 e 12 del citato decreto del 10 gennaio 2006, in quanto applicabili, e verrà collocata al prezzo di aggiudicazione determinato nell'asta relativa alla tranche di cui all'art. 1 del presente decreto.

Gli «specialisti» potranno partecipare al collocamento supplementare inoltrando le domande di sottoscrizione fino alle ore 15,30 del giorno 14 luglio 2006.

Le offerte non pervenute entro il suddetto termine non verranno prese in considerazione.

L'importo spettante di diritto a ciascuno «specialista» nel collocamento supplementare è pari al rapporto fra il valore dei titoli di cui lo specialista è risultato aggiudicatario nelle ultime tre aste «ordinarie» dei B.T.P. trentennali, ivi compresa quella di cui all'art. 1 del presente decreto, ed il totale complessivamente assegnato, nelle medesime aste, agli operatori ammessi a partecipare al collocamento supplementare.

Delle operazioni di collocamento di cui al presente articolo verrà redatto apposito verbale.

#### Art. 4.

Il regolamento dei titoli sottoscritti in asta e nel collocamento supplementare sarà effettuato dagli operatori assegnatari il 17 luglio 2006, al prezzo di aggiudicazione e con corresponsione di dietimi d'interesse lordi per centosessantasei giorni. A tal fine, la Banca d'Italia provvederà ad inserire le relative partite nel servizio di compensazione e liquidazione «EXPRESS II» con valuta pari al giorno di regolamento.

Il versamento all'entrata del bilancio statale del netto ricavo dell'emissione, e relativi dietimi, sarà effettuato dalla Banca d'Italia il medesimo giorno 17 luglio 2006.

A fronte di tali versamenti, la sezione di Roma della Tesoreria provinciale dello Stato rilascerà separate quietanze di entrata al bilancio dello Stato, con imputazione al capo X, capitolo 5100 (unità previsionale di base 6.4.1), art. 3, per l'importo relativo al netto ricavo dell'emissione, ed al capitolo 3240 (unità previsionale di base 6.2.6), art. 3, per quello relativo ai dietimi d'interesse dovuti, al lordo.

In caso di ritardo nel regolamento dei titoli di cui al presente decreto, troveranno applicazione le disposizioni del decreto ministeriale del 5 maggio 2004, citato nelle premesse.

#### Art. 5.

Gli oneri per interessi relativi all'anno finanziario 2006 faranno carico al capitolo 2214 (unità previsionale di base 3.1.7.3) dello stato di previsione della spesa del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno stesso, ed a quelli corrispondenti per gli anni successivi.

L'onere per il rimborso del capitale relativo all'anno finanziario 2037 farà carico al capitolo che verrà iscritto nello stato di previsione della spesa del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno stesso, e corrispondente al capitolo 9502 (unità previsionale di base 3.3.9.1) dello stato di previsione per l'anno in corso.

L'ammontare della provvigione di collocamento, prevista dall'art. 5 del citato decreto del 10 gennaio 2006, sarà scritturato dalle Sezioni di tesoreria fra i «pagamenti da regolare» e farà carico al capitolo 2247 (unità previsionale di base 3.1.7.5) dello stato di previsione della spesa del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno finanziario 2006.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 10 luglio 2006

p. Il direttore generale: Cannata

06A06489

PROVVEDIMENTO 14 giugno 2006.

Accertamento del periodo di mancato funzionamento della Commissione tributaria provinciale di Taranto.

#### IL CAPO DEL DIPARTIMENTO PER LE POLITICHE FISCALI

Visto il decreto-legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito dalla legge 28 luglio 1961, n. 770, sostituito dalla legge 25 ottobre 1985, n. 592, modificato con legge 18 febbraio 1999, n. 28 e con decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32, recante norme per la sistemazione di talune situazioni dipendenti da mancato o irregolare funzionamento degli uffici finanziari;

Visto il decreto legislativo 31 dicembre 1992, n. 546, recante disposizioni sul processo tributario;

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, di riforma dell'organizzazione di governo a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 107, che disciplina l'organizzazione del Dipartimento per le politiche fiscali;

Visto il decreto ministeriale 21 novembre 2001, con il quale è stata definita l'articolazione del Dipartimento per le politiche fiscali;

Vista la nota n. 1622 del 12 maggio 2006 con la quale il direttore della segreteria della commissione tributaria provinciale di Taranto, ha comunicato la previsione di mancato funzionamento dell'ufficio di segreteria, ubicato in via Minniti, 25 - Taranto, determinato dalla necessità di procedere alla disinfestazione dello stesso;

Vista la nota n. 1947 del 5 giugno 2006, con la quale il direttore della segreteria della commissione tributaria provinciale di Taranto ha confermato il mancato funzionamento dell'ufficio di segreteria per i giorni 1 e 3 giugno 2006 per la motivazione sopra esposta;

#### Dispone

il mancato funzionamento dell'ufficio della commissione tributaria provinciale di Taranto è accertato per i giorni 1 e 3 giugno 2006.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 14 giugno 2006

Il capo del Dipartimento: CIOCCA

06A06510

#### MINISTERO DELLE ATTIVITÀ PRODUTTIVE

DECRETO 28 aprile 2006.

Sostituzione e nomina del commissario liquidatore della società cooperativa «L'angolo azzurro Soc. coop. a r.l.», in Castel di Lama.

#### IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Vista la delega in data 19 maggio 2005 riguardante la sottoscrizione dei decreti di liquidazione coatta amministrativa di società cooperative e di nomina, sostituzione e revoca di commissari liquidatori;

Visto il decreto ministeriale 23 febbraio 2005 n. 41/2005 con il quale la società cooperativa «L' Angolo azzurro Soc. coop. a r.l.», con sede in Castel di Lama (Ascoli Piceno), è stata posta il liquidazione coatta amministrativa e l'avv. Massimiliano Zampi è stato nominato commissario liquidatore;

Vista la nota in data 7 aprile 2005, con la quale il nominato commissario ha rassegnato le dimissioni dall'incarico;

Ritenuta la necessità di provvedere alla sostituzione del commissario dimissionario;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

Il dott. Pierpaolo Greco, nato a Catanzaro il 2 febbraio 1975, ivi domiciliato in Vico Telegrafo, n. 1, è nominato commissario liquidatore della società indicata in premessa, in sostituzione del dott. Massimiliano Zampi, dimissionario.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Roma, 28 aprile 2006

Il Sottosegretario di Stato: Galati

06A06312

DECRETO 10 maggio 2006.

Sostituzione e nomina del commissario liquidatore della «Cooperativa Valchiusella servizi - Soc. coop. a r.l.», in Vico Canavese.

#### IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Vista la delega in data 19 maggio 2005 riguardante la sottoscrizione dei decreti di liquidazione coatta amministrativa di società cooperative e di nomina, sostituzione e revoca di commissari liquidatori;

Visto il decreto ministeriale 17 dicembre 2004 con il quale la «Cooperativa Valchiusella servizi - Soc. coop. a r.l.», con sede in Vico Canavese (Torino) è stata posta il liquidazione coatta amministrativa e il dott. Luca Deusebio ne era stato nominato commissario liquidatore;

Vista la nota del 13 gennaio 2005, con la quale il nominato commissario ha comunicato la rinuncia all'incarico;

Ritenuta la necessità di provvedere alla sostituzione del commissario liquidatore;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

Il dott. Lucio Giovene, nato a Novaro il 28 febbraio 1954, con studio in Novara, Corso Cavallotti n. 40, è nominato commissario liquidatore della società cooperativa indicata in premessa, in sostituzione del dott. Luca Deusebio, rinunciatario.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Roma, 10 maggio 2006

Il Sottosegretario di Stato: Galati

DECRETO 10 maggio 2006.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Agrinatura a r.l.», in Galatone, e nomina del commissario liquidatore.

#### IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 475, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Vista la delega in data 19 maggio 2005 riguardante la sottoscrizione dei decreti di liquidazione coatta amministrativa di società cooperative e di nomina, sostituzione e revoca di commissari liquidatori;

Viste le risultanze, dell'ispezione ordinaria in data 22 marzo 2005 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa sotto indicata;

Visto l'art. 45-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidatorie coatta amministrativa; Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

#### Art. 1.

La società cooperativa «Agrinatura a r.l.», con sede in Galatone (Lecce), codice fiscale 02404870756, è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 545-terdecies del codice civile e l'avv. Olimpia Cagnola, nata Roma il 24 giugno 1972 domiciliata in Roma, via Igea n. 4, ne è nominata commissario liquidatore.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzeua Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 10 maggio 2006

Il Sottosegretario di Stato: Galati

06A06460

DECRETO 10 maggio 2006.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cooperativa Grafica Italiana - Società cooperativa», società cooperativa, in gestione commissariale, in Bari, e nomina dei commissari liquidatori.

#### IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Vista la delega in data 19 maggio 2005 riguardante la sottoscrizione dei decreti di liquidazione coatta amministrativa di società cooperative e di nomina, sostituzione e revoca di commissari liquidatori;

Vista la relazione del commissario governativo in data 12 dicembre 2005 dalla quale si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa sotto indicata;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267 e ritenuto, vista l'importanza dell'impresa di nominare tre commissari liquidatori;

#### Decreta:

#### Art. 1.

La «Cooperativa Grafica Italiana - Società cooperativa» società cooperativa, in gestione commissariale, con sede in Bari (codice fiscale 05359440723) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile e i signori:

Francesco Paolo Bello, nato a Bari il 29 marzo 1975 ed ivi residente in via Principe Amedeo n. 82/A:

Gianluigi Caruso, nato a Catanzaro il 13 agosto 1966, con studio in Roma, via Giuseppe Palumbo n. 3;

Michele Pansino, nato a Catanzaro il 4 dicembre 1974, con studio in Lamezia Terme, via Trento n. 51, ne sono nominati commissari liquidatori.

#### Art. 2.

Ai commissari nominati spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 10 maggio 2006

Il Sottosegretario di Stato: Galati

06A06461

DECRETO 10 maggio 2006.

Liquidazione coatta amministrativa della cooperativa «Clusters - Soc. coop. a r.l.», in liquidazione, in Ruvo di Puglia, e nomina del commissario liquidatore.

#### IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Vista la delega in data 19 maggio 2005 riguardante la sottoscrizione dei decreti di liquidazione coatta amministrativa di società cooperative e di nomina, sostituzione e revoca di commissari liquidatori;

Vista la relazione del liquidatore in data 31 maggio 2005 dalla quale si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa sottoindicata;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile che dispone in materia di insolvenza e adozione del provvedimento di liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267:

#### Decreta:

#### Art. 1.

La cooperativa «Clusters - Soc. coop. a r.l.», in liquidazione, con sede in Ruvo di Puglia (Bari) (codice fiscale 03354020723) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile e il dott. Raffaele Di Ruberto, nato a Foggia il 24 giugno 1967, ivi domiciliato in via Gen. A. Torelli n. 12, è nominato commissario liquidatore.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 10 maggio 2006

Il Sottosegretario di Stato: Galati

06A06462

DECRETO 10 maggio 2006.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «C.F.M. Coop. Facchini Modenesi», in Castelfranco Emilia, e nomina del commissario liquidatore.

#### IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Vista la delega in data 19 maggio 2005 riguardante la sottoscrizione dei decreti di liquidazione coatta amministrativa di società cooperative e nomina, sostituzione e revoca di commissari liquidatori;

Viste le risultanze dell'ispezione ordinaria in data 18 ottobre 2004 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa sotto indicata;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa; Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

#### Art. 1.

La società «C.F.M. Coop. Facchini Modenesi», con sede in Castelfranco Emilia (Modena), (codice fiscale 02649400369) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile e Luca Ghelfi, nato a Carpi (Modena) il 17 settembre 1969 con studio in Modena, Rua Pioppa n. 2, ne è nominato commissario liquidatore.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubbica italiana.

Roma, 10 maggio 2006

Il Sottosegretario di Stato: Galati

06A06463

#### MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

DECRETO 28 giugno 2006.

Riconoscimento della denominazione di origine controllata dei vini «Terratico di Bibbona» e approvazione del relativo disciplinare di produzione.

#### IL DIRETTORE GENERALE

PER LA QUALITÀ DEI PRODOTTI AGROALIMENTARI

Vista la legge 10 febbraio 1992, n. 164, recante nuova disciplina delle denominazioni di origine dei vini;

Visti i decreti di attuazione della predetta legge finora emanati;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 20 aprile 1994, n. 348, con il quale è stato emanato il regolamento recante la disciplina del procedimento di riconoscimento di denominazione di origine dei vini;

Visto il decreto 27 marzo 2001, n. 122 recante disposizioni modificative e integrative alla normativa che disciplina il settore agricolo e forestale;

Vista la domanda presentata dall'Associazione produttori vini toscani - A.PRO.VI.TO intesa ad ottenere il riconoscimento della denominazione di origine controllata dei vini «Terratico di Bibbona» e la conseguente approvazione del relativo disciplinare di produzione;

Visto il parere favorevole, espresso al riguardo, dalla regione Toscana;

Visti gli esiti favorevoli della pubblica audizione tenutasi in Cecina (Livorno) in data 17 gennaio 2006;

Visto il parere favorevole espresso del «Comitato nazionale per la tutela e la valorizzazione delle denominazioni di origine e delle indicazioni geografiche tipiche dei vini» - in merito alla citata domanda e alla proposta di riconoscimento del disciplinare di produzione dei vini in discorso pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 71 del 25 marzo 2006;

Considerato che non sono pervenute, nei termini stabiliti, ricorsi o controdeduzioni da parte degli interessati, avverso il parere e la proposta del Comitato di cui sopra è cenno;

Ritenuto pertanto necessario doversi procedere al riconoscimento della denominazione di origine controllata dei vini «Terratico di Bibbona» ed all'approvazione del relativo disciplinare di produzione in conformità al parere espresso ed alla proposta di riconoscimento formulati dal citato Comitato;

#### Decreta:

#### Art. 1.

È riconosciuta la denominazione di origine controllata dei vini «Terratico di Bibbona» ed è approvato, nel testo annesso al presente decreto, il relativo disciplinare di produzione.

La denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» è riservata ai vini che rispondono alle condizioni ed ai requisiti stabiliti nel disciplinare di produzione di cui al comma 1 del presente articolo le cui disposizioni entrano in vigore a decorrere dalla vendemmia 2006-2007.

#### Art. 2.

I soggetti che intendono porre in commercio, a partire già dalla vendemmia 2006, i vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona», provenienti da vigneti non ancora iscritti, conformemente alle disposizioni del relativo disciplinare di produzione, sono tenuti ad effettuare — ai sensi e per gli effetti dell'art. 15 della legge 10 febbraio 1992, n. 164 — la denuncia dei rispettivi terreni vitati ai fini dell'iscrizione dei medesimi all'apposito albo dei vigneti della denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» entro sessanta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto.

#### Art. 3.

I vigneti denunciati ai sensi del precedente art. 2, solo per l'annata 2006, possono essere iscritti a titolo provyisorio, nell'Albo previsto dall'art. 15 della legge 10 febbraio 1992, n. 164, se a giudizio degli organi tecnici della regione Toscana, le denunce risultino sufficientemente attendibili, nel caso in cui la regione stessa non abbia ancora potuto effettuare, per impossibilità tecnica, gli accertamenti di idoneità previsti dalla normativa vigente.

Per la produzione dei vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona», in deroga a quanto previsto dall'art. 2 dell'unito disciplinare di produzione è fino a tre anni a partire dalla data di entrata in vigore del medesimo, possono essere iscritti a titolo transitorio nell'albo previsto dall'art. 15 della legge 10 febbraio 1992, n. 164, i vigneti in cui siano presenti viti di vitigni in percentuali diverse da quelle indicate nel sopra citato art. 2, purché non superino del 20% il totale delle viti dei vitigni previsti per la produzione dei citati vini.

Allo scadere del predetto periodo transitorio, i vigneti di cui al comma precedente saranno cancellati d'ufficio dal rispettivo albo, qualora i produttori interessati non abbiano provveduto ad apportare, a detti vigneti, le modifiche necessarie per uniformare la loro composizione ampelografica alle disposizioni di cui all'art. 2 dell'unito disciplinare di produzione, dandone comunicazione al competente ufficio dell'Assessorato regionale dell'agricoltura, ai fini degli accertamenti tecnici di idoneità.

#### Art. 4.

Chiunque produce, vende, pone in vendita o comunque distribuisce per il consumo vini con la denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» è I timo, Cecina, Bibbona e Collesalvetti.

tenuto, a norma di legge, all'osservanza delle condizioni e dei requisiti stabiliti nell'annesso disciplinare di produzione.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta *Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 28 giugno 2006

Il direttore generale: LA TORRE

ALLEGATO

## DISCIPLINARE DI PRODUZIONE DEI VINI DELLA DENOMINAZIONE DI ORIGINE CONTROLLATA «TERRATICO DI BIBBONA»

#### Art. 1.

#### Denominazione e vini

La denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» è riservata ai vini bianchi, rossi, rosso superiore e rosati che rispondono alle condizioni ed ai requisiti stabiliti dal presente disciplinare di produzione per le seguenti tipologie:

«Terratico di Bibbona» bianco;

«Terratico di Bibbona» rosso;

«Terratico di Bibbona» rosso superiore;

«Terratico di Bibbona» rosato;

«Terratico di Bibbona» trebbiano (da uve di Trebbiano toscano);

«Terratico di Bibbona» vermentino;

«Terratico di Bibbona» sangiovese;

«Terratico di Bibbona» merlot;

«Terratico di Bibbona» cabernet sauvignon;

«Terratico di Bibbona» syrah.

#### Art. 2.

#### Base ampelografica

I vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» devono essere ottenuti esclusivamente dalle uve provenienti dalle zone di produzione nel successivo art. 3, da vigneti che, nell'ambito aziendale, abbiano le seguenti composizioni ampelografiche:

«Terratico di Bibbona» bianco:

Vermentino: minimo 50%;

possono concorrere altri vitigni a bacca bianca, non aromatici, idonei alla coltivazione per la regione Toscana da soli o congiuntamente fino ad un massimo del 50%;

«Terratico di Bibbona» rosso, rosso superiore e rosato:

Sangiovese: minimo 35%; Merlot: minimo 35%;

possono concorrere altri vitigni a bacca nera, non aromatici, idonei alla coltivazione per la regione Toscana da soli o congiuntamente fino ad un massimo del 30%.

I vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» con le seguenti specificazioni:

trebbiano;

vermentino;

sangiovese;

merlot:

cabernet sauvignon;

devono essere ottenuti dalle uve dei vitigni corrispondenti, per almeno l'85%. Possono concorrere altri vitigni bacca dello stesso colore di quello del vitigno specificato in etichetta, non aromatici, fino ad un massimo del 15%.

#### Art. 3.

#### Zona di produzione delle uve

La zona di produzione dei vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» ricade nella provincia di Livorno e comprende i territori amministrativi dei comuni di Rosignano Marit-

#### Art. 4.

#### Norme per la viticoltura

Le condizioni ambientali e di coltura dei vigneti destinati alla produzione dei vini di cui all'art. 2, devono essere quelle normali della zona e, comunque, atte a conferire alle uve ed ai vini le specifiche caratteristiche di qualità.

I sesti d'impianto, le forme di allevamento ed i sistemi di potatura devono essere quelli generalmente usati atti, comunque, a non modificare le caratteristiche delle uve e dei vini. Sono esclusi i sistemi espansi.

È vietata ogni pratica di forzatura. È consentita l'irrigazione di soccorso.

I vigneti impiantati precedentemente all'entrata in vigore del presente disciplinare di produzione, purché rispettosi della base ampelografica di cui all'art. 2, hanno il diritto di essere iscritti nell'albo vigneti per la produzione dei vini di cui all'art. 2 del presente disciplinare, anche se con numero di ceppi inferiore ad ettaro.

I vigneti impiantati successivamente all'entrata in vigore del presente disciplinare di produzione dovranno avere una densità di almeno 4.000 ceppi per ettaro.

Le produzioni massime di uva per ettaro di vigneto specializzato e i titoli alcolometrici volumici naturali minimi sono i seguenti:

Tipologia:	Resa uva/ha: Ton.	Titolo alcolometrico volumico naturale minimo: (%vol)
«Terratico di Bibbona» bianco	10	10,5
«Terratico di Bibbona» rosso	9	12,0
«Terratico di Bibbona» rosso superiore	8	12,5
«Terratico di Bibbona» rosato	9	11,0
«Terratico di Bibbona» trebbiano	10	10,5
«Terratico di Bibbona» vermentino	10	10,5
«Terratico di Bibbona» sangiovese	9	12,0
«Terratico di Bibbona» merlot	9	12,0
«Terratico di Bibbona» cabernet sauvignon	9	12,0
«Terratico di Bibbona» syrah	9	12,0

Per i vigneti in coltura promiscua la produzione massima di uva a ettaro deve essere rapportata alla superficie effettivamente impegnata dalla vite.

In annate di elevata produzione i quantitativi delle uve da destinare alla produzione dei vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona», devono essere riportati, nei limiti di cui sopra, purché la produzione globale non superi il 20% i limiti medesimi, fermi restando i limiti di resa uva/vino di cui all'art. 5 per i

quantitativi di cui trattasi.

Le eccedenze delle uve, nel limite massimo del 20%, non hanno diritto alla denominazione di origine controllata.

Qualora detto limite venga superato, l'intero quantitativo di vino ottenuto dalla partita interessata, decade dal diritto alla denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona».

Per l'entrata in produzione dei nuovi impianti la produzione massima ad ettaro, rispetto alla produzione massima ammessa di cui al comma 6 del presente articolo, è:

anno vegetativo	produzione ammessa
II e III anno	60%
IV anno e successivi	100%

Ai fini dell'entrata in produzione si fa riferimento all'anno vegetativo (per impianto primaverile si intende anche quello effettuato nel periodo successivo con barbatelle in vaso).

La regione Toscana, con proprio provvedimento, di anno in anno, prima della vendemmia, tenuto conto delle condizioni ambientali di coltivazione, può stabilire i limiti massimi di produzione di uve per ettaro, inferiori a quelli fissati dal presente disciplinare da valere esclusivamente per il «Terratico di Bibbona», nonché consentire, nel rispetto del Reg. CEE e della legge n. 164/1992 art. 10, un titolo alcolometrico volumico minimo naturale inferiore a quello stabilito dal presente disciplinare, dandone, in ambo i casi, immediata comunicazione al Ministero delle politiche agricole, alimentari e forestali - Comitato nazionale per la tutela e la valorizzazione delle denominazioni di origine e delle indicazioni geografiche tipiche.

## Art. 5. Norme per la vinificazione

Le operazioni di vinificazione, invecchiamento e imbottigliamento devono essere effettuate nell'ambito del territorio della denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona».

È tuttavia consentito che dette operazioni possano effettuarsi in cantine situate all'interno del territorio amministrativo dei Comuni confinanti con la zona di produzione della denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona».

Nella vinificazione sono ammesse solo le pratiche enologiche locali, leali e costanti, atte a conferire ai vini le loro peculiari caratteristiche.

La resa massima di uva in vino per tutte le tipologie dei vini della denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona», all'atto dell'immissione al consumo, non deve essere superiore al 70%. Qualora la resa superi detto limite, ma non il 75%, l'eccedenza non ha diritto alla denominazione di origine controllata. Oltre il 75% decade il diritto alla denominazione di origine controllata per tutto il prodotto.

Il vino a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» rosso superiore deve essere sottoposto ad un periodo di invecchiamento non inferiore a 18 mesi di cui almeno 12 in botti di legno.

Il periodo di invecchiamento decorre dal 1º novembre dell'anno di produzione delle uve. La tipologia «superiore» deve essere rivendicata in sede di denuncia annuale delle uve.

#### Art. 6.

#### Caratteristiche al consumo

I vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» di cui all'art. 2, all'atto dell'immissione al consumo devono rispondere alle seguenti caratteristiche:

«Terratico di Bibbona» bianco:

colore: giallo paglierino;

odore: fine e delicato;

sapore: secco e armonico;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 11% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 15 g/l;

«Terratico di Bibbona« rosato:

colore: rosato senza riflessi violacei;

odore: fine e delicato, fruttato;

sapore: secco e armonico, delicato;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 11,50% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 17 g/l;

«Terratico di Bibbona» rosso:

colore: rosso rubino:

odore: intensamente vinoso;

sapore: pieno e armonico;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 12,5% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 20 g/l;

«Terratico di Bibbona» rosso superiore:

colore: rosso rubino intenso tendente al granato con l'invecchiamento:

odore: ampio vinoso ed elegante, caratteristico;

sapore: pieno, asciutto, caldo ed elegante, con eventuale sentore di legno;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 13% vol; acidità totale minima: 4,5 g/l; estratto non riduttore minimo: 22 g/l;

«Terratico di Bibbona» trebbiano:

colore: giallo paglierino; odore: fino e delicato; sapore: secco ed armonico;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 11% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 17 g/l;

«Terratico di Bibbona» vermentino:

colore: giallo paglierino; odore: delicato, fine, fruttato;

sapore: secco ed armonico; titolo alcolometrico volumico totale minimo: 11,5% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/I; estratto non riduttore minimo: 17 g/l;

«Terratico di Bibbona» cabernet sauvignon: colore: da rosso rubino al granato;

odore: intenso, caratteristico, speziato;

sapore: pieno e armonico, asciutto;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 12,5% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 22 g/l;

«Terratico di Bibbona» merlot:

colore: rosso granato vivo talvolta con qualche riflesso violaceo, tendente al rosso mattone con l'invecchiamento;

odore: sentore di piccoli frutti, intenso;

sapore: secco e armonico e pieno;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 12,5% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l; estratto non riduttore minimo: 22 g/l;

«Terratico di Bibbona» sangiovese:

colore: da rosso rubino, tendente al rosso aranciato con l'invecchiamento;

odore: vinoso, intenso ed elegante;

sapore: secco e armonico;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 12,5% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 20 g/l;

«Terratico di Bibbona» syrah:

colore: da rosso rubino a rosso granato, tendente al rosso mattone con l'invecchiamento;

odore: intenso, speziato, sentore di piccoli frutti;

sapore: secco, armonico, pieno;

titolo alcolometrico volumico totale minimo: 12,5% vol;

acidità totale minima: 4,5 g/l;

estratto non riduttore minimo: 22 g/l.

È facoltà del Ministero delle politiche agricole, alimentari e forestali - Comitato nazionale per la tutela e la valorizzazione delle denominazioni di origine e delle indicazioni geografiche tipiche modificare, con proprio decreto, i limiti minimi sopra menzionati per l'acidità totale e per l'estratto non riduttore minimo.

#### Art. 7.

#### Etichettatura, designazione e presentazione

Nella designazione dei vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» il nome del vitigno, ove previsto, deve figurare in etichetta in caratteri di dimensioni non superiori a quelli utilizzati per la denominazione di origine controllata.

Alla denominazione di cui all'art. 1 è vietata l'aggiunta di qualsiasi specificazione aggiuntiva, ivi compresi gli aggettivi extra, fine, scelto, selezionato e similari.

È tuttavia consentito l'uso di indicazioni che facciano riferimento a nomi, ragioni sociali, e marchi privati non aventi significato laudativo e non idonei a trarre in inganno il consumatore.

Alla denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» è consentita l'aggiunta di ulteriori indicazioni facenti riferimento a poderi o vigneti ubicati all'interno della stessa zona, dai quali provengano effettivamente le uve da cui il vino così qualificato è stato ottenuto. In tali casi è consentito l'uso del termine «vigna».

È obbligatoria l'indicazione dell'annata in etichetta per tutte le

tipologie di vino.

#### Art. 8.

#### Confezionamento

Per il confezionamento dei vini a denominazione di origine controllata «Terratico di Bibbona» sono ammesse, ai sensi della normativa vigente, soltanto bottiglie di vetro aventi forma ed abbigliamento consoni ai caratteri dei vini di pregio, con volume nominale di litri: 0.187, 0.375, 0.500, 0.750, 1.500, 3.000, 6.000, 9.000, 12.000 con chiusura a tappo di sughero raso bocca.

06A06284

## DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

#### REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

DECRETO 3 luglio 2006.

Scioglimento del consiglio comunale di Magomadas e nomina del commissario straordinario.

#### IL PRESIDENTE

Visti lo statuto speciale per la Sardegna e le relative norme di attuazione;

Visti la legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13, modificata dall'art. 3 della legge regionale 1º giugno 2006, n. 8, che detta norme sullo scioglimento degli organi degli enti locali e sulla nomina dei commissari e, in particolare, l'art. 2, comma 1;

Rilevato che il consiglio comunale di Magomadas (provincia di Oristano) rinnovato nelle consultazioni elettorali dell'8 e 9 maggio 2005 è composto dal sindaco e da dodici membri;

Considerato che, nel suddetto comune, a causa delle dimissioni rassegnate da otto consiglieri su dodici del corpo consiliare, con atti separati e contemporaneamente presentati al protocollo dell'ente, non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi:

Visto l'art. 141, comma 1, lettera *b*), n. 2, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267, concernente il testo unico delle leggi sull'ordinamento degli enti locali;

Ritenuto che ricorrano gli estremi per dar luogo allo scioglimento del suddetto organo elettivo;

Vista la deliberazione della giunta regionale n. 28/16 del 27 giugno 2006, adottata su proposta dell'assessore

degli enti locali, finanze ed urbanistica, con la quale si dispone lo scioglimento del consiglio comunale di Magomadas e la nomina quale commissario straordinario della dott.ssa Graziella Madau, nonché la relazione di accompagnamento che si allega al presente decreto per farne parte integrante;

Visti la dichiarazione rilasciata dall'interessata attestante l'assenza di cause di incompatibilità e il *curriculum* allegato alla stessa dichiarazione dal quale si rileva il possesso dei requisiti in relazione alle funzioni da svolgere;

Ritenuto di dover provvedere ai sensi dell'art. 2 della legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13;

#### Decreta:

#### Art. 1.

Il consiglio comunale di Magomadas è sciolto.

#### Art. 2.

La dott.ssa Graziella Madau è nominata commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune di Magomadas fino all'insediamento degli organi ordinari a norma di legge. Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

#### Art. 3.

Al commissario così nominato spetta un'indennità di carica pari a quella prevista dall'art. 4, comma 3, della legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13.

Il presente decreto unitamente all'allegata relazione dell'assessore degli enti locali, finanze ed urbanistica saranno pubblicati nel Bollettino ufficiale della regione e nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Cagliari, 3 luglio 2006

Il presidente: Soru

ALLEGATO

alla deliberazione n. 28/16 del 27 giugno 2006 SCIOGLIMENTO DEL CONSIGLIO COMUNALE DI MAGO-MADAS E NOMINA DEL COMMISSARIO STRAORDI-

Nel consiglio comunale di Magomadas (provincia di Oristano), rinnovato nelle consultazioni elettorali dell'8 e 9 maggio 2005, composto dal sindaco e da dodici consiglieri, si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da

otto componenti del corpo consiliare.

Le citate dimissioni, presentate personalmente da oltre la metà più uno dei consiglieri, con atti separati contemporaneamente acquisiti al protocollo dell'ente in data 19 giugno 2006, hanno determinato l'ipotesi dissolutoria dell'organo elettivo prevista dall'art. 141, comma 1, lettera b), n. 3, del decreto legislativo 18 agosto 2000, n. 267.

Considerato che nel suddetto ente non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi, essendo venuta meno l'integrità strutturale minima del consiglio comunale compatibile con il mantenimento in vita dell'organo, si propone, ai sensi dell'art. 2 della legge regionale 7 ottobre 2005, n. 13 e successive modifiche ed integrazioni, lo scioglimento del consiglio comunale di Magomadas e la nomina del commissario straordinario, nella persona della dott.ssa Graziella Madau, avente i requisiti di cui all'art. 4 della legge regionale suindicata, per la provvisoria gestione del comune anzidetto fino all'insediamento degli organi ordinari a norma di legge.

L'assessore: Sanna

06A06459

## ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

#### MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

#### Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

#### Cambi del giorno 11 luglio 2006

Dollaro USA	1,2736
Yen	145,69
Lira cipriota	0,5750
Corona ceca	28,428
Corona danese	7,4594
Corona estone	15,6466
Lira sterlina	0,69225
Fiorino ungherese	276,52
Litas lituano	3,4528
Lat lettone	0,6959
Lira maltese	0,4293
Zloty polacco	4,0243
Corona svedese	9,1891

Tallero sloveno	239,64
Corona slovacca	38,410
Franco svizzero	1.5665
	,
Corona islandese	94,78
Corona norvegese	7,9905
Lev bulgaro	1,9558
Kuna croata	7,2525
Nuovo leu romeno	3,5640
Rublo russo	34,2580
Nuova lira turca	1.9675
Dollaro australiano	1,6945
Dollaro canadese	1,4357
Yuan cinese	10,1792
Dollaro di Hong Kong	9.9002
Donard di Hong Kong	. ,
Rupia indonesiana	11519,71
Won sudcoreano	1205,78
Ringgit malese	4,6512
Dollaro neozelandese	2,0724
Peso filippino	66,552
Dollaro di Singapore	2,0111
Baht tailandese	48,182
Rand sudafricano	9.0751
	. ,

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

#### MINISTERO DELLA SALUTE

Autorizzazione all'immissione in commercio, mediante procedura di mutuo riconoscimento, della specialità medicinale per uso veterinario «Vanguard R».

Decreto n. 55 del 15 giugno 2006 Procedura mutuo riconoscimento n. CZ/V/0100/001 del 29 marzo 2006

Specialità medicinale per uso veterinario ad azione immunologica VANGUARD R vaccino inattivato contro la rabbia.

Titolare A.I.C.: Pfizer Italia S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Borgo S. Michele (Latina) - s.s. 156 km 50 - codice fiscale n. 06954380157.

Produttore: Bioveta, aa.s. - Komenského 212, Ivanovice na Hané, 683 23, Czech Republic.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

10 flaconi da 1 ml - A.I.C. n. 103811016;

20 flaconi da 1 ml - A.I.C. n. 103811028.

Composizione: composizione per dose (1 ml):

principio attivo: virus inattivato della rabbia, ceppo SAD Vnukovo-32, minimo 2,0 u.i., massimo 4,0 u.i.

eccipienti ed adiuvante: così come indicati nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: cani, gatti, bovini, maiali, pecore, capre, cavalli e furetti.

Indicazioni terapeutiche: per l'immunizzazione attiva di cani, gatti, bovini, maiali, pecore, capre, cavalli e furetti (di età uguale o superiore a 12 settimane) per la prevenzione dell'infezione e della mortalità causate dalla rabbia.

Validità: 24 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del contenitore: 10 ore. Tempi di attesa:

cani, gatti, furetti: non pertinenti;

bovini, suini, pecore, capre, cavalli: zero giorni.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza ed efficacia del decreto: efficacia immediata.

06A06386

## MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

Parere del Comitato nazionale per la tutela e la valorizzazione delle denominazioni di origine e delle indicazioni geografiche tipiche dei vini inerente la richiesta di modifica del disciplinare di produzione della indicazione geografica tipica dei vini «Ravenna».

Il Comitato nazionale per la tutela e la valorizzazione delle denominazioni di origine e delle indicazioni geografiche tipiche dei vini, istituito a norma dell'art. 17 della legge 10 febbraio 1992, n. 164;

Esaminata la domanda presentata dall'Ente tutela vini di Romagna, intesa ad ottenere modifiche del disciplinare di produzione della indicazione geografica tipica dei vini «Ravenna»;

Visto, sulla sopracitata istanza di modifica, il parere favorevole della regione Emilia Romagna;

Ha espresso, nella riunione del 22 giugno 2006, parere favorevole alla suddetta istanza, proponendo, ai fini dell'emanazione del relativo decreto direttoriale, il disciplinare di produzione secondo il testo di cui appresso.

Le eventuali istanze e controdeduzioni alla suddetta proposta di modifica dovranno, nel rispetto della disciplina fissata dal decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642 «Disciplina dell'imposta di bollo» e successive modifiche, essere inviate al Ministero delle politiche agricole, alimentari e forestali - Comitato nazionale per la tutela e la valorizzazione delle denominazioni di origine e delle indicazioni geografiche tipiche dei vini - via Sallustiana n. 10 -00187 Roma - entro sessanta giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale.

ANNESSO

PROPOSTA DI MODIFICA DEL DISCIPLINARE DI PRODUZIONE DELLA INDICAZIONE GEOGRAFICA TIPICA DEI VINI RAVENNA.

#### Art. 1.

La indicazione geografica tipica «Ravenna» accompagnata o meno dalle specificazioni previste dal presente disciplinare di produzione, è riservata ai mosti, ai mosti parzialmente fermentati ed ai vini che rispondono alle condizioni ed ai requisiti in appresso indicati.

La indicazione geografica tipica «Ravenna» è riservata ai seguenti vini:

rossi, anche nelle tipologie frizzante e novello;

bianchi, anche nella tipologia frizzante;

rosati, anche nella tipologia frizzante.

I vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» bianchi, rossi e rosati devono essere ottenuti da uve provenienti da vigneti composti, nell'ambito aziendale, da uno o più vitigni idonei alla coltivazione per la regione Emilia-Romagna.

La indicazione geografica tipica «Ravenna» con la specificazione di uno dei seguenti vitigni: barbera, cabernet, chardonnay, cillegiolo, fortana, malyasia, merlot, montù, pinot bianco, sangiovese, sauvignon, terrano, trebbiano, uva longanesi è riservata ai vini ottenuti da uve provenienti da vigneti composti, nell'ambito aziendale, per almeno 1'85% dal corrispondente vitigno.

Possono concorrere, da sole o congiuntamente, alla produzione dei mosti e dei vini sopraindicati, le uve dei vitigni a bacca di colore analogo, non aromatici, idonei alla coltivazione per la regione Emilia-Romagna fino ad un massimo del 15%

Ivini a indicazione geografica tipica «Ravenna» con la specificazione di uno dei seguenti vitigni: barbera, chardonnay, fortana, malvasia, montù, pinot bianco, sauvignon, terrano, trebbiano possono essere prodotti anche nella tipologia frizzante. I vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» con la specificazione di uno dei seguenti vitigni: barbera, cabernet, ciliegiolo, merlot, sangiovese, terrano, possono essere prodotti nella tipologia novello.

Per i vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» tipologia frizzante è vietata la gassificazione artificiale.

#### Art. 3.

La zona di produzione delle uve per l'ottenimento dei mosti e dei vini designati con la indicazione geografica tipica «Ravenna» comprende l'intero territorio amministrativo della provincia di Ravenna, nella regione Emilia-Romagna.

#### Art. 4.

Le condizioni ambientali e di coltura dei vigneti destinati alla produzione dei mosti e dei vini di cui all'art. 2 devono essere quelle tradizionali della zona.

La produzione massima di uva per ettaro di vigneti in coltura specializzata, nell'ambito aziendale, è già comprensiva dell'aumento del 20% previsto dal decreto ministeriale 2 agosto 1996, art. 1, comma 1, e non deve essere superiore per i vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» bianco a tonnellate 29, per i vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» rosso e rosato a tonnellate 24; per i vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» con la specificazione del vitigno non deve essere superiore ai limiti di seguito riportati:

- «Rayenna» barbera t/ha 22:
- «Ravenna» cabernet t/ha 22;
- «Ravenna» chardonnay t/ha 24;
- «Ravenna» ciliegiolo t/ha 24;
- «Ravenna» fortana t/ha 26;
- «Ravenna» malvasia t/ha 29;
- «Ravenna» merlot t/ha 22;
- «Ravenna» montù t/ha 29;
- «Ravenna» pinot bianco t/ha 24;
- «Ravenna» sangiovese t/ha 25;
- «Ravenna» sauvignon t/ha 24; «Ravenna» terrano t/ha 22;
- «Ravenna» trebbiano t/ha 29;
- «Ravenna» uva longanesi t/ha 23.

Le uve destinate alla produzione dei mosti e dei vini ad indicazione geografica tipica «Ravenna» devono assicurare ai vini il seguente titolo alcolometrico volumico naturale minimo:

«Ravenna» barbera % vol 8,50;

«Ravenna» cabernet % vol 8,50;

«Ravenna» chardonnay % vol 8,50;

«Ravenna» ciliegiolo % vol 8,50;

«Ravenna» fortana % vol 8,50;

«Ravenna» malvasia % vol 8,50;

«Ravenna» merlot % vol 8,50;

«Ravenna» montù % vol 8.50:

«Ravenna» pinot bianco % vol 8,50;

«Ravenna» sangiovese % vol 8,50;

«Ravenna» sauvignon % vol 8,50;

«Ravenna» terrano % vol 8,50;

«Ravenna» trebbiano % vol 8,50;

«Ravenna» uva longanesi % vol 8,50;

«Ravenna» bianco % vol 8,50;

«Ravenna» rosato % vol 8,50;

«Ravenna» rosso % vol 8,50.

È consentito, a favore dei vini da tavola ad indicazione geografica tipica «Ravenna», l'aumento del titolo alcolometrico volumico naturale mediante la pratica dell'arricchimento da effettuarsi nei limiti e con le modalità previste dalla normativa comunitaria.

Le operazioni di arricchimento, da effettuarsi in un'unica fase, devono essere annotate a cura degli operatori negli appositi registri e documenti e non devono determinare alcun aumento quantitativo del prodotto finito.

#### Art. 5.

Nella vinificazione sono ammesse soltanto le pratiche atte a conferire ai vini le proprie peculiari caratteristiche.

La resa massima dell'uva in vino finito, pronto per il consumo, non deve essere superiore al 80%, per tutti i tipi di vino.

Qualora venga superato detto limite tutto il prodotto perde il diritto ad utilizzare la indicazione geografica tipica.

È consentito a favore dei vini ad indicazione geografica tipica «Ravenna» il taglio con mosti e vini provenienti anche da terreni situati al di fuori della zona di produzione delimitata dal precedente art. 3, nella misura non eccedente il 15%.

#### Art. 6.

I vini ad indicazione geografica tipica «Ravenna», anche con la specificazione del nome di vitigno, all'atto dell'immissione al consumo devono avere i seguenti titoli alcolometrici volumici totali minimi:

«Ravenna» barbera % vol 10;

«Ravenna» cabernet % vol 10;

«Ravenna» chardonnay % vol 10;

«Ravenna» ciliegiolo % vol 10;

«Ravenna» fortana % vol 10;

«Ravenna» malvasia % vol 10;

«Ravenna» merlot % vol 10;

«Ravenna» montù % vol 10;

«Ravenna» pinot bianco % vol 10;

«Ravenna» sangiovese % vol 10;

«Ravenna» sauvignon % vol 10;

«Ravenna» terrano % vol 10;

«Ravenna» trebbiano % vol 10;

«Ravenna» uva longanesi % vol 10;

«Ravenna» bianco % vol 10;

«Ravenna» rosso % vol 10;

«Ravenna» rosato % vol 10;

«Ravenna» tipologie novello % vol 11.

#### Art. 7.

Alla indicazione geografica tipica «Ravenna» è vietata l'aggiunta di qualsiasi qualificazione diversa da quelle previste nel presente disciplinare di produzione, ivi compresi gli aggettivi extra, fine, scelto, selezionato, superiore e similari.

È tuttavia consentito l'uso di indicazioni che facciano riferimento a nomi, ragioni sociali e marchi privati purché non abbiano significato laudativo e non siano tali da trarre in inganno il consumatore. I vini ad indicazione geografica tipica «Ravenna» possono essere immessi al consumo nei contenitori previsti dalla normativa vigente.

Qualora siano confezionati in bottiglie di vetro, possono essere presentati con qualsiasi tipo di chiusura, compreso il tappo a fungo ancorato a gabbietta metallica tradizionalmente usato nella zona di produzione.

Nella designazione e presentazione dei vini a indicazione geografica tipica «Ravenna» è consentito utilizzare il riferimento al nome di due vitigni secondo la normativa vigente in materia.

Ai sensi dell'art. 7, punto 5, della legge 10 febbraio 1992, n. 164, l'indicazione geografica tipica «Ravenna» può essere utilizzata come ricaduta per i vini ottenuti da uve prodotte da vigneti, coltivati nell'ambito del territorio delimitato nel precedente art. 3, ed iscritti negli Albi dei vigneti dei vini a denominazione di origine, a condizione che i vini per i quali si intende utilizzare la indicazione geografica tipica di cui trattasi, abbiano i requisiti previsti per una o più delle tipologie di cui al presente disciplinare.

#### 06A06309

#### AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Citalopram IG Farmaceutici»

Estratto determinazione AIC/N n. 677 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale CITA-LOPRAM IG FARMACEUTICI, nella forma e confezione: «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15.

Titolare A.I.C.: I.G. Farmaceutici di Irianni Giuseppe, con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale RNNGPP56A04D414M.

Confezione: 40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 - A.I.C. n. 036869016 (in base 10) 1354W5 (in base 32);

forma farmaceutica: gocce orali, soluzione;

validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione;

produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress Società Consortile a r.l. - 03012 Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240 (tutte le fasi);

composizione: 1 ml di soluzione (= 20 gocce) contiene:

principio attivo: citalopram cloridrato 44,48 mg (pari a citalopram 40 mg);

eccipienti: metile paraidrossibenzoato 1 mg; propile paraidrossibenzoato 0,1 mg; idrossietilcellulosa 2,8 mg; etanolo 96% 76 mg; acqua depurata quanto basta a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036869016 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 11,21 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 18,50 euro.

Classificazione al fini della fornitura:

Confezione: A.I.C. n. 036869016 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

### Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Return»

Estratto determinazione AIC/N n. 678 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: RETURN, nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; «40 mg/ml gocce orali, soluzione flacone 15 ml.

Titolare A.I.C.: Euro-Pharma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Corso Tassoni, 25 - 10143 Torino, Italia, codice fiscale n. 06328630014.

Confezione: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036792012 (in base 10), 132TQD (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46,1 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscaramellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,7 mg; ipromellosa 2 mg; polietilenglicole 400 0,4 mg.

Confezione: «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - A.I.C. n. 036792024 (in base 10), 132TQS (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg);

eccipienti: amido di mais 92,2 mg; lattosio monoidrato 46,2 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; copovidone 12,5 mg; glicerolo 5 mg; croscaramellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg; titanio biossido 1 mg; ipromellosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg.

Confezione: «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml - A.I.C. n. 036792036 (in base 10), 132TR4 (in base 32);

forma farmaceutica: gocce orali, soluzione;

validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: un ml di soluzione (= 20 gocce) di soluzione contiene:

principio attivo: Citalopram cloridrato 44,48 mg (pari a citalopram 40 mg);

eccipienti: metile paraidrossibenzoato 1 mg; propile paraidrossibenzoato 0,1 mg; etanolo 96% 74 mg; metilcellulosa 0,5 mg; acqua depurata quanto basta a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036792012 -  $\ll 20$  mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036792024 -  $\ll 40$  mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036792036 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 11,21 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 18,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036792012 - « 20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036792024 - «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036792036 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06318

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Citalopram Bioprogress N.C.P.»

Estratto determinazione AIC/N n. 679 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CITA-LOPRAM BIOPROGRESS N.C.P. nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse; 40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse.

Titolare A.I.C.: Bioprogress Nutritional and Cosmetics Products S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Aurelia, 58 - 00165 Roma, Italia, codice fiscale n. 04010901009.

Confezione: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse - A.I.C. n. 036656015 (in base 10), 12YNWH (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress Società Consortile a r.l. -03012 Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46,1 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; polivinilpirrolidone vinilacetato 6,25 mg; glicerina 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg;

rivestimento: titanio biossido 0,7 mg; idrossipropilmetilcellulosa 2 mg; polietilenglicole 400 0,4 mg.

Confezione: «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse - A.I.C. n. 036656027 (in base 10), 12YNWV (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Consorzio Far-

maceutico e Biotecnologico Bioprogress Società Consortile a r.l.-03012 Anagni (Frosinone), strada Paduni, 240 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg);

eccipienti: amido di mais 92,2 mg; lattosio monoidrato 46,20 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; polivinilpirrolidone vinilacetato 12,5 mg; glicerina 5 mg; croscarmellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg;

rivestimento: titanio biossido 1 mg; idrossipropilmetilcellulosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco «Pramexyl (A.I.C. n. 036124) e successive

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036656015 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036656027 - «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse;

classe di rimborsabilità: «A»:

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036656015 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione

confezione: A.I.C. n. 036656027 - «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

#### 06A06319

#### Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Cipralium»

Estratto determinazione AIC/N n. 680 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CIPRALIUM, nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; «40 mg/ml gocce orali, soluzione» fla-

Titolare A.I.C.: Benedetti S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Vicolo de' Bacchettoni, 3 - 51100 Pistoia (Italia), codice fiscale n. 00761810506.

Confezione: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036675015 (in base 10), 12Z7G7 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione;

produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46,1 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,7 mg; ipromellosa 2 mg; polietilenglicole 400 0,4mg; Confezione: «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - A.I.C. n. 036675027 (in base 10), 12Z7GM (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione;

produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello,

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg);

eccipienti: amido di mais 92,2 mg; lattosio monoidrato 46,2 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; copovidone 12,5 mg; glicerolo 5 mg; croscarmellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg; titanio biossido 1 mg; ipromellosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg.

Confezione: «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml - A.I.C. n. 036675039 (in base 10), 12Z7GZ (in base 32);

forma farmaceutica: gocce orali, soluzione;

validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione;

produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: un ml di soluzione (= 20 gocce) e contiene:

principio attivo: Citalopram cloridrato 44,48 mg (pari a citalopram 40 mg);

eccipienti: metile paraidrossibenzoato 1 mg; propile paraidrossibenzoato 0,1 mg; etanolo 96% 74 mg; metilcellulosa 0,5 mg; acqua depurata quanto basta a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036675015 «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036675027 «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»:

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036675039 «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 11,21 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 18,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036675015 «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescri-

confezione: A.I.C. n. 036675027 «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica:

confezione: A.I.C. n. 036675039 «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rampol»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 681 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: RAM-POL, nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film»; «28 compresse divisibili»; «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone

Titolare A.I.C.: So.Se.Pharm S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia (Roma) (Italia), codice fiscale 01163980681.

Confezione:

«20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; A.I.C. n. 036660013 (in base 10), 12YSTF (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.a. - 00040 Pomezia (Roma) (Italia), via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46,1 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,7 mg; ipromellosa 2 mg; polietilenglicole 400 0,4 mg;

«40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; A.I.C. n. 036660025 (in base 10), 12YSTT (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.a. - 00040 Pomezia (Roma) (Italia), via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg);

eccipienti: amido di mais 92,2 mg; lattosio monoidrato 46,2 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; copovidone 12,5 mg; glicerolo 5 mg; croscarmellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg; titanio biossido 1 mg; ipromellosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg;

«40 mg/ml gocce orali, soluzione «flacone 15 ml»;

A.I.C. n. 036660037 (in base 10), 12YSU5 (in base 32);

forma farmaceutica: gocce orali, soluzione;

validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.a. - 00040 Pomezia (Roma) (Italia), via Campobello, 15 (tutte le fasi);

composizione: un ml di soluzione (= 20 gocce) di soluzione contiene:

principio attivo: citalopram cloridrato 44,48 mg (pari a citalopram 40 mg);

eccipienti: metile paraidrossibenzoato 1 mg; propile paraidrossibenzoato 0,1 mg; etanolo 96% 74 mg; metilcellulosa 0,5 mg; acqua depurata quanto basta a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036660013 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036660025 -  $\ll 40$  mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036660037 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 11,21 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 18,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036660013 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036660025 - « 40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica:

confezione: A.I.C. n. 036660037 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06321

## V Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Civaxlopre»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 682 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CIVAXLOPRE, nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: Pharmacare S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Marghera, 29 - 20149 Milano (Italia), codice fiscale 12363980157.

Confezione:

«20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; A.I.C. n. 036389017 (in base 10), 12QJ4T (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) (Italia), Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,50 mg; ipromellosa 1,50 mg; polietilenglicole 400 0,35 mg;

«20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; A.I.C. n. 036389029 (in base 10), 12QJ55 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) (Italia), Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,50 mg; ipromellosa 1,50 mg; polietilenglicole 400 0,35 mg;

«40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; A.I.C. n. 036389031 (in base 10), 12QJ57 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) (Italia), Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg);

eccipienti: amido di mais 92 mg; lattosio monoidrato 46,2 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; copovidone 12,5 mg; glicerolo 5 mg; croscarmellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg; titanio diossido 1 mg; ipromellosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036389017 - «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: « A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 5,99 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 9,89 euro;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036389031 -  $\ll 40$  mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036389017 - «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036389029 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica:

confezione: A.I.C. n. 036389031 «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06322

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Citalopram rkg»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 683 del 29 maggio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CITA-LOPRAM RKG nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: RKG S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Ciro Menotti, 1/A - Milano (Italia), codice fiscale 11274810156.

«20 mg compresse rivestite con film»14 compresse divisibili; A.I.C. n. 036392013 (in base 10), 12QM2F (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farma-

ceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) (Italia), Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,50 mg; ipromellosa 1,50 mg; polietilenglicole 400 0,35 mg;

«20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; A.I.C. n. 036392025 (in base 10), 12QM2T (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) (Italia), Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,50 mg; ipromellosa 1,50 mg; polietilenglicole 400 0,35 mg;

«40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; A.I.C. n. 036392037 (in base 10), 12QM35 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) (Italia), Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi);

composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg;

eccipienti: amido di mais 92 mg; lattosio monoidrato 46,2 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; copovidone 12,5 mg; glicerolo 5 mg; croscarmellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg; titanio diossido 1 mg; ipromellosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036392013 -  $\ll 20$  mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 5,99 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 9,89 euro;

confezione: A.I.C. n. 036392025 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036392037 - «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036392013 -  $\ll 20$  mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036392025 - «20 mg compresse rivestite con film «28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036392037 - «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06323

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Amoxicillina e Acido clavulanico aesculapius».

Estratto determinazione A.I.C./N n. 687 del 5 giugno 2006

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale AMO-XICILLINA E ACIDO CLAVULANICO AESCULAPIUS nella forma e confezione «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Titolare A.I.C. Aesculapius Farmaceutici S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Cozzaglio n. 24 - 25125 Brescia, Italia, codice fiscale n. 00826170334.

Confezione: «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse - A.I.C. n. 036810012 (in base 10), 133C8W (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione.

Prodotto e responsabile del rilascio dei lotti: produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Laboratorio Reig Jofre S.A - 45007 Toledo (Spagna), C/Jarama, s/n Poligono industrial (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni compressa contiene:

principi attivi: amoxicillina triidrata corrispondente ad amoxicillina 875 mg; potassio clavulanato corrispondente ad acido clavulanico 125 mg;

eccipienti: silice colloidale 10 mg; magnesio stearato 14,5 mg; sodio amido glicolato 29 mg; cellulosa microcristallina quanto basta a 1450 mg; opadry OY-S-7300 white (idrossipropilmetilcellulosa, titanio diossido, macrogol 4000, macrogol 6000) 32 mg; dimeticone 0,05 mg.

Indicazione terapeutiche: Amoxillicina e Acido clavulcanico Aesculapius è indicato per la terapia di infezione batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle: infezioni delle vie respiratorie ed infezioni otomastoidee; infezioni delle vie uro-genitali; infezioni della pelle e dei tessuti molli; infezioni ginecologiche; infezioni enteriche e delle vie biliari.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C.n. 036810012 -  $\ll 875$  mg +125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa) 7,19 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa) 11,87 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036810012 -  $\ll 875$  mg +125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06324

## Autorizzazione all'immissione in commerció della specialità medicinale per uso umano «Bendiral»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 688 del 5 giugno 2006

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale BENDI-RAL nelle forme e confezioni: «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili; «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili; «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: Errekappa Euroterapici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in via Giro Menotti, 1/A - 20129 Milano, Italia, codice fiscale n. 09674060158.

Confezione: «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - A.I.C. n. 036390019 (in base 10), 12QK43 (in base 32); forma farmaceutica: compressa rivestita con film; validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti; Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) - Italia, Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti; amido di mais 46 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,50 mg; ipromellosa 1,50 mg polietilenglicole 400 0,35 mg.

Confezione: «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036390021 (in base 10), 12QK45 (in base 32); forma farmaceutica: compressa rivestita con film; validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) - Italia, Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 24,98 mg (pari citalopram 20 mg);

eccipienti: amido di mais 46 mg; lattosio monoidrato 23,1 mg; cellulosa microcristallina 18,8 mg; copovidone 6,25 mg; glicerolo 2,5 mg; croscarmellosa sodica 2,5 mg; magnesio stearato 0,87 mg; titanio diossido 0,50 mg; ipromellosa 1,50 mg polietilenglicole 400 0,35 mg.

Confezione: «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - A.I.C. n. 036390033 (in base 10), 12QK4K (in base 32); forma farmaceutica: compressa rivestita con film; validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione; produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano) - Italia, Quinto de' Stampi, via Volturno, 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: citalopram bromidrato 49,96 mg (pari citalopram 40 mg);

eccipienti: amido di mais 92 mg; lattosio monoidrato 46,2 mg; cellulosa microcristallina 37,6 mg; copovidone 12,5 mg; glicerolo 5 mg; croscarmellosa sodica 5 mg; magnesio stearato 1,74 mg; titanio diossido 1 mg; ipromellosa 3 mg; polietilenglicole 400 0,7 mg.

Indicazioni terapeutiche: sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036390019 - «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 5,99 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 9,89 euro;

confezione: A.I.C. n. 036390021 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,88 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,00 euro;

classe di rimborsabilità: «A»;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,48 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036390019 - «20 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica:

confezione: A.I.C. n. 036390021 - «20 mg compresse rivestite con film» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica:

confezione: A.I.C. n. 036390033 - «40 mg compresse rivestite con film» 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06325

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Omnipaque»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 689 del 5 giugno 2006

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: OMNI-PAQUE, anche nelle forme e confezioni: «300 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml; «350 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml.

Titolare A.I.C.: Amersham Health S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via dei Giardini, 7 - 20121 Milano, Italia, codice fiscale 01778520302.

Confezione: «300 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene, tappo a vite 50 ml.

A.I.C. n. 025477237 (in base 10), 0S9J3P (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Amersham Health - Carrigtohill, Cork (Irlanda), Ida Business Park (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione contiene:

principio attivo: loexolo 647 mg;

eccipienti: trometamolo; sodio calcio edetato; acido cloridrico; acqua per preparazioni iniettabili (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Confezione: «350 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml.

A.I.C. n. 025477249 (in base 10) 0S9J41 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Amersham Health - Carrigtohill, Cork (Irlanda), Ida Business Park (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione contiene:

principio attivo: loexolo 755 mg;

eccipienti: trometamolo; sodio calcio edetato; acido cloridrico; acqua per preparazioni iniettabili (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Indicazioni terapeutiche: mezzo di contrasto per radiodiagnostica indicato all'uso in urografia, contrast enhancement in tomografia computerizzata, angiografia, angiografia digitalizzata, isterosalpingografia, fistulografia.

Medicinale solo per uso diagnostico.

Classificazione al fini della rimborsabilità.

Confezione: AIC n. 025477237 - «300 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml.

Classe di rimborsabilità: H

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 17,86 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 29,47 euro.

Confezione: AIC n. 025477249 -  $\ll 350$  mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml.

Classe di rimborsabilità: H.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 19,19 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 31,67 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 025477237 - «300 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml - OSP 1: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile;

Confezione: A.I.C. n. 025477249 - «350 mg l/ml soluzione iniettabile» flacone in polipropilene tappo a vite 50 ml - OSP 1: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Adeguamento standard Terms.

La denominazione delle confezioni già registrate è modificata come di seguito indicato:

A.J.C. n. 025477213 - «300 mg 1/ml soluzione iniettabile «flacone in polipropilene 50 ml varia in «300 mg 1/ml soluzione iniettabile « flacone in polipropilene a rottura predeterminata 50 ml;

A.I.C. n. 025477225 - «350 mg 1/ml soluzione iniettabile «flacone in polipropilene 50 ml varia in «350 mg 1/ml soluzione iniettabile «flacone in polipropilene a rottura predeterminata 50 ml.

Smaltimento scorte.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06326

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Metadone cloridrato Afom»

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale META-DONE CLORIDRATO AFOM anche nelle forme e confezioni: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 5 ml chiusura a prova di bambino; «1 mg/ml soluzione orale» flacone 10 ml chiusura a prova di bambino; «1 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino «1 mg/ml soluzione orale» flacone 40 ml chiusura a prova di bambino; «1 mg/ml soluzione orale» flacone 60 ml chiusura a prova di bambino; «1 mg/ml soluzione orale» flacone 80 ml chiusura a prova di bambino; «3 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml per uso orale chiusura a prova di bambino; «1 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino; «5 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino; «5 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino.

Titolare A.I.C.: Afom dipendenze S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Piero della Francesca, 51 - 20154 Milano, Italia, codice fiscale n. 04805640960.

Confezione: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 5 ml chiusura a prova di bambino - A.I.C. n. 029927151 (in base 10), 0WK9RH (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a., 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a 1 ml.

deboli

Confezione: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 10 ml chiusura a prova di bambino A.I.C. n. 029927163 (in base 10), 0WK9RV (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione. Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a. 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene: principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - A.I.C. n. 029927175 (in base 10), 0WK9S7 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione. Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a, 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 40 ml chiusura a prova di bambino - AIC n. 029927187 (in base 10), 0WK9SM (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione. Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a., 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 60 ml chiusura a prova di bambino - A.I.C. n. 029927199 (in base 10), 0WK9SZ (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a., 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: 1 mg/ml soluzione orale» flacone 80 ml chiusura a prova di bambino A.I.C. n. 029927201 (in base 10), 0WK9T1 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: fre anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a, 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: «3 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - A.I.C. n. 029927213 (in base 10), 0WK9TF (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a., 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 3 mg;

eccipienti: fruttosio 335 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: «1 mg/ml soluzione orale» flacone 100 ml chiusura a prova di bambino - A.I.C. n. 029927225 (in base 10), 0WK9TT (in base 32)

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione. Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a., 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene:

principio attivo: metadone cloridrato 1 mg;

eccipienti: saccarosio 400 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1,0 mg; aroma limone 1,5 mg; scqua depurata q.b.a. 1 ml.

Confezione: «5 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - A.I.C. n. 029927237 (in base 10), 0WK9U5 (in base 32)

Forma farmaceutica: soluzione orale.

Validità prodotto integro: tre anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Afom Medical S.p.a., 10032 Brandizzo (Torino), via Torino n. 448 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione orale contiene: principio attivo: metadone cloridrato 5 mg;

eccipienti; fruttosio 335 mg; acido citrico monoidrato 1 mg; sodio benzoato 1 mg; aroma limone 1,5 mg; acqua depurata q.b.a. 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: sindromi dolorose di entità severa in pazienti che non rispondono più a un trattamento sequenziale con farmaci analgesici antinfiammatori non steroidei, steroidei, oppioidi

Trattamento di disassuefazione da narcotico-stupefacenti.

Il trattamento disintossicante e il trattamento di mantenimento devono essere seguiti sotto controllo medico.

Se il metadone viene somministrato per il trattamento dell'eroino-dipendenza per più di tre settimane, il procedimento passa dal trattamento della sindrome acuta da astinenza alla terapia di mantenimento.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 029927151 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 5 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 0,52 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 0,85 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927163 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 10 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 0,55 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 0,91 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927175 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 0,59 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 0,97 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927187 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 40 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 1,16 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 1,91 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927199 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 60 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 1,75 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 2,89 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927201 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 80 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,34 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 3,87 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927213 - «3 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A:

prezzo ex factory (IVA esclusa): 1,75 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 2,89 euro;

confezione: A.I.C. n. 029927225 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 100 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,94 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,85 euro;

confezione: AIC n. 029927237 - «5 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino;

classe di rimborsabitità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,94 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,85 euro.

Condizioni e modalità d'impiego:

confezione: A.I.C. n. 029927151 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 5 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927163 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 10 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927175 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927187 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 40 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927199 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 60 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927201 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 80 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004:

confezione: A.I.C. n. 029927213 - «3 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927225 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 100 ml chiusura a prova di bambino - prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004;

confezione: A.I.C. n. 029927237 - «5 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - Prescrizione del medicinale soggetta a diagnosi e piano terapeutico di cui all'allegato 2 alla determinazione 29 ottobre 2004 - PHT Prontuario della distribuzione diretta - pubblicata nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 259 del 4 novembre 2004.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 029927151 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 5 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927163 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 10 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927175 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927187 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 40 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927199 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 60 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927201 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 80 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927213 «3 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica speciale medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927225 - «1 mg/ml soluzione orale» flacone 100 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco;

confezione: A.I.C. n. 029927237 - «5 mg/ml soluzione orale» flacone 20 ml chiusura a prova di bambino - RMS/RMR: medicinale soggetto a prescrizione medica ministeriale a ricalco.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06327

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Lamotrigina Op Pharma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 691 del 5 giugno 2006

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale LAMO-TRIGINA OP PHARMA nelle forme e confezioni: «5 mg compresse dispersibili» 28 compresse; «25 mg compresse dispersibili» 28 compresse; «50 mg compresse dispersibili» 56 compresse dispersibili» 56 compresse dispersibili» 56 compresse dispersibili» 21 compresse; «25 mg compresse dispersibili» 21 compresse; «25 mg compresse dispersibili» 42 compresse; «50 mg compresse dispersibili» 42 compresse.

Titolare AIC: O.P. PHARMA S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Torino, 51, 20123 - Milano (MI) Italia, codice fiscale 11807680159.

Confezione: «5 mg compresse dispersibili» 28 compresse.

A.I.C. n. 036486013 (in base 10), 12TGVX (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 1 anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakville, Ontario (Canada), 400 lroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.- 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 5 mg;

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 50,56 mg; Cellulosa microcristallina 32 mg; Crospovidone 4 mg; Amido di mais 1 mg; Talco 2 mg; Aroma ribes nero 0,4 mg; Saccarina sodica 1,5 mg; Sodio stearil fumarato 2,74 mg; Silice colloidale anidra 0,8 mg.

Confezione: «25 mg compresse dispersibili» 28 compresse.

A.I.C. n. 036486025 (in base 10), 12TGW9 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakville, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.- 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 25 mg;

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 9,725 mg; Cellulosa microcristallina 20 mg; Crospovidone 2,5 mg; Amido di mais 0,625 mg; Talco 1,25 mg; Aroma ribes nero 0,25 mg; Saccarina sodica 0,9375 mg; Sodio stearil fumarato 1,7125 mg; Silice colloidale anidra 0,5 mg.

Confezione: «50 mg compresse dispersibili» 56 compresse.

A.I.C. n. 036486037 (in base 10), 12TGWP (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakville, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.- 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 50 mg;

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 19,45 mg; Cellulosa microcristallina 40 mg; Crospovidone 5 mg; Amido di mais 1,25 mg; Talco 2,5 mg; Aroma ribes nero 0,5 mg; Saccarina sodica 1,875 mg; Sodio stearil fumarato 3,425 mg; Silice colloidale anidra 1 mg.

Confezione: «100 mg compresse dispersibili» 56 compresse.

A.I.C. n. 036486049 (in base 10) 12TGX1 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakville, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.- 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 100 mg;

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 38,9 mg; Cellulosa microcristallina 80 mg; Crospovidone 10 mg; Amido di mais 2,5 mg; Talco 5 mg; Aroma ribes nero 1 mg; Saccarina sodica 3,75 mg; Sodio stearil fumarato 6,85 mg; Silice colloidale anidra 2 mg.

Confezione: «200 mg compresse dispersibili» 56 compresse.

A.I.C. n. 036486052 (in base 10), 12TGX4 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakyille, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A. - 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 200 mg.

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 77,8 mg; Cellulosa microcristallina 160 mg; Crospovidone 20 mg; Amido di mais 5 mg; Talco 10 mg; Aroma ribes nero 2 mg; Saccarina sodica 7,5 mg; Sodio stearil fumarato 13,7 mg; Silice colloidale anidra 4 mg.

Confezione: «25 mg compresse dispersibili» 21 compresse.

A.I.C. n. 036486064 (in base 10), 12TGXJ (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakville, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A. - 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Porgogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 25 mg;

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 9,725 mg; Cellulosa microcristallina 20 mg; Crospovidone 2,5 mg; Amido di mais 0,625 mg; Talco 1,25 mg; Aroma ribes nero 0,25 mg; Saccarina sodica 0,9375 mg; Sodio stearil fumarato 1,7125 mg; Silice colloidale anidra 0,5 mg.

Confezione: «25 mg compresse dispersibili» 42 compresse.

A.I.C. n. 036486076 (in base 10), 12TGXW (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp.Oakville, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.- 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 25 mg.

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 9,725 mg; Cellulosa microcristallina 20 mg; Crospovidone 2,5 mg; Amido di mais 0,625 mg; Talco 1,25 mg; Aroma ribes nero 0,25 mg; Saccarina sodica 0,9375 mg; Sodio stearil fumarato 1,7125 mg; Silice colloidale anidra 0,5 mg.

Confezione: «50 mg compresse dispersibili» 42 compresse.

A.I.C. n. 036486088 (in base 10) 12TGY8 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa dispersibile.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: WellSpring Pharmaceutical Canada Corp. - Oakville, Ontario (Canada), 400 Iroquois Shore Road (produzione completa); Salutas Pharma Gmbh - 39170 Berleben (Germania), Otto Van Guericke-Allee 1 (confezionamento e rilascio dei lotti); Specifar Pharmaceuticals - 123 51 Atene (Grecia), 11 Venizelou st. (confezionamento e rilascio dei lotti); Bluepharma Industria Farmaceutica S.A.- 3041-801 S. Martinho do Bispo, Coimbra (Portogallo), Apartado 7003 (confezionamento e rilascio dei lotti); Sofarimex Ind. Quimica e Farmaceutica Lta - Agualva, 2735 Cacem (Portogallo), Av. Industrias-Alto do Colaride (confezionamento e rilascio dei lotti); Ropac Inc - Ville D'aujou Quebec (Canada) H1J1T7, 10801 Rue Mirabeau (confezionamento).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: Lamotrigina 50 mg.

eccipienti: Calcio carbonato sorbitolo 19,45 mg; Cellulosa microcristallina 40 mg; Crospovidone 5 mg; Amido di mais 1,25 mg; Talco 2,5 mg; Aroma ribes nero 0,5 mg; Saccarina sodica 1,875 mg; Sodio stearil fumarato 3,425 mg; Silice colloidale anidra 1 mg.

Indicazioni terapeutiche: Epilessia (Adulti e ragazzi maggiori di 12 anni). Monoterapia delle crisi parziali e delle crisi tonico-cloniche generalizzate primarie o secondariamente generalizzate e trattamento aggiuntivo delle crisi parziali e delle crisi tonico-cloniche secondariamente generalizzate, nei casi non sufficientemente controllati da altri farmaci antiepilettici.

Quando è stato ottenuto il controllo dell'epilessia durante la terapia aggiuntiva, i farmaci antiepilettici somministrati in concomitanza possono essere sospesi ed i pazienti possono continuare il trattamento con «Lamotrigina Op Pharma» in monoterapia.

Disturbi bipolari: (adulti da 18 anni di età in su)

Prevenzione degli episodi depressivi nella forma di disturbo bipolare caratterizzato da prevalenza della componente depressiva.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036486013 -  $\ll 5$  mg compresse dispersibili» 28 compresse.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 4,48 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 7,39 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036486025 -  $\ll 25$  mg compresse dispersibili» 28 compresse.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,32 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 10,43 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036486037 -  $\ll 50$  mg compresse dispersibili» 56 compresse.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 21,94 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 36,21 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036486049 -  $\ll 100$  mg compresse dispersibili» 56 compresse.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 39,28 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 64,83 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036486052 -  $\ensuremath{\text{w}}200~\text{mg}$  compresse dispersibili» 56~compresse.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 68,47 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 113,00 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036486064 - «25 mg compresse dispersibili» 21 compresse.

Classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: A.I.C. n. 036486076 - «25 mg compresse dispersibili» 42 compresse.

Classe di rimborsabilità: «C».

Confezione: A.I.C. n. 036486088 -  $\ll 50$  mg compresse dispersibili» 42 compresse.

Classe di rimborsabilità: «C».

Classificazione al fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036486013 - «5 mg compresse dispersibili» 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486025 - «25 mg compresse dispersibili» 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486037 - «50 mg compresse dispersibili» 56 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486049 - «100 mg compresse dispersibili» 56 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486052 - «200 mg compresse dispersibili» 56 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486064 -  $\ll 25$  mg compresse dispersibili» 21 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486076 - «25 mg compresse dispersibili» 42 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036486088 - «50 mg compresse dispersibili» 42 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06328

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Antitrombina Grifolis»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 692 del 5 giugno 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.: è autorizzata l'immissione in commercio del medicinale ANTITROMBINA GRIFOLIS nelle forme e confezioni: «500 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 10 ml + set; «1000 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» «flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 20 ml + set.

Titolare A.I.C.: Grifols Italia S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in via Carducci n. 62/d, 56010 loc. La Fontina - Ghezzano - (Pisa) Italia - codice fiscale n. 10852890150.

Confezione: «500 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 10 ml + set.

A.I.C. n. 036117012 (in base 10) 12G6JN (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere e solvente per soluzione per infusione.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Instituto Grifols, S.A. - 08150 Parets del Vallés, Barcellona (Spagna), Pol. Levante C/Can Guasch, 2 (tutte le fasi).

Composizione: ogni flacone di polvere liofilizzata contiene:

principio attivo: antitrombina da plasma umano 500 UI;

eccipienti: D-Mannitolo 200 mg; sodio cloruro 50 mg; sodio citrato 52 mg;

siringa preriempita con solvente: acqua p.p.i. 10 ml.

Confezione: «1000 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 20 ml + set.

A.I.C. n. 036117024 (in base 10) 12G6K0 (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere e solvente per soluzione per infusione.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Instituto Grifols, S.A. - 08150 Parets del Vallés, Barcellona (Spagna), Pol. Levante C/Can Guasch, 2 (tutte le fasi).

Composizione: ogni flacone di polvere liofilizzata contiene:

principio attivo: antitrombina da plasma umano 1000 UI;

eccipienti: D-Mannitolo 400 mg; sodio cloruro 100 mg; sodio citrato 104 mg;

siringa preriempita con solvente: acqua p.p.i.: 20 ml.

Indicazioni terapeutiche: Pazienti con deficit congenito di antitrombina: profilassi della trombosi venosa profonda e del tromboembolismo in situazioni cliniche a rischio (specialmente durante interventi chirurgici o durante il periodo post-parto), in associazione ad eparina se indicato:

prevenzione della progressione della trombosi venosa profonda e del tromboembolismo in associazione con eparina come indicato:

deficit acquisito di antitrombina, per la profilassi e terapia nei casi di coagulazione intravascolare disseminata (DIC).

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco «Anbin» (A.L.C. n. 034330) e successive modifiche

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036117012 -  $\ll 500$  U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 10 ml + set.

classe di rimborsabilità: H.

prezzo massimo di cessione ospedaliera: 165,00 euro;

confezione: A.I.C. n. 036117024 - «1000 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 20 ml + set.

classe di rimborsabilità: «H»;

prezzo massimo di cessione ospedaliera: 330,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036117012 - «500 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 10 ml + set: OSP 1 - medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambito ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile;

confezione: A.I.C. n. 036117024 - «1000 U.I. polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + 1 siringa preriempita di solvente da 20 ml + set: OSP 1 - medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambito ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 06A06329

## Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Venbig»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 693 del 5 giugno 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.: è autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: VENBIG, anche nella forma e confezione: «2500 UI/50 ml polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + flacone solvente da 45 ml + set infusionale

Titolare A.I.C.: Kedrion S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Località ai Conti - Frazione Castelvecchio Pascoli, 55020 Barga - Lucca, Italia - codice fiscale n. 01779530466.

Confezione: «2500 UI/50 ml polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + flacone solvente da 45 ml + set infusionale.

A.I.C. n. 026415051 (in base 10) 0T63YC (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere e solvente per soluzione per infusione.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Hardis S.p.A. - 80029 S. Antimo (Napoli) (Italia), S.S. 7 bis km 19,5 (a partire da frazione II e rilascio dei lotti); Kedrion S.p.A. - 55027 Lucca (Italia), Bolognana - Gallicano (fino a frazione II).

Composizione: 1 ml di soluzione ottenuta dalla ricostituzione della polvere con il solvente incluso nella confezione contiene:

principio attivo: proteine umane mg 50, di cui immunoglobuline umane non inferiori al 95% con anticorpi contro l'antigene HBs (anti-HBs) non inferiori a 50 UI;

eccipienti: sodio cloruro 9 mg; saccarosio 83,5 mg; acqua p.p.i. quanto basta a 1 ml.

Il flacone solvente contiene: soluzione di cloruro di sodio in acqua per preparazioni iniettabile 45 ml.

Indicazioni terapeutiche: profilassi delle recidive dell'epatite B dopo trapianto di fegato in pazienti portatori dell'antigene di superficie del virus dell'epatite B. In tutti i casi in cui è indicata l'immunoprofilassi passiva dell'epatite virale di tipo B.

Classificazione al fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 026415051 - «2500 UI/50 ml polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + flacone solvente da 45 ml + set infusionale;

classe di rimborsabilità: «H»;

prezzo massimo di cessione ospedaliera: 875,00 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 026415051 - «2500 UI/50 ml polvere e solvente per soluzione per infusione» flacone polvere + flacone solvente da 45 ml + set infusionale: OSP 1 - medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambito ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

### RETTIFICHE

AVVERTENZA. — L'avviso di rettifica dà notizia dell'avvenuta correzione di errori materiali contenuti nell'originale o nella copia del provvedimento inviato per la pubblicazione alla Gazzetta Ufficiale. L'errata-corrige rimedia, invece, ad errori verificatisi nella stampa del provvedimento sulla Gazzetta Ufficiale. I relativi comunicati sono pubblicati ai sensi dell'art. 8 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 1985, n. 1092, e degli articoli 14, 15 e 18 del decreto del Presidente della Repubblica 14 marzo 1986, n. 217.

#### ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo alla deliberazione 22 marzo 2006 del Comitato interministeriale per la programmazione economica, recante: «Destinazione dello stanziamento di dieci milioni di euro per il finanziamento di "Venture capital" nei Paesi dell'America centrale e meridionale. (Deliberazione n. 39/05)». (Deliberazione pubblicata nella Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 136 del 14 giugno 2006).

Nella deliberazione citata in epigrafe, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 136 del 14 giugno 2006, alla pag. 28, nelle premesse, nella seconda colonna, al secondo capoverso, dove è scritto: «... in attuazione del citato art. 60 della legge n. 289/2002 ...», leggasi: «... in attuazione del citato art. 80 della legge n. 289/2002 ...».

06A06507

AUGUSTA IANNINI, direttore

Francesco Nocita, redattore

(GU-2006-GU1-163) Roma, 2006 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.

#### DELLA REPUBBLICA ITALIANA

#### CANONI DI ABBONAMENTO ANNO 2006 (salvo conguaglio) (\*)

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

CANONE DI ABBONAMENTO

		SALITONE BITTE	0014	TIVILITIO			
Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 219,04) (di cui spese di spedizione € 109,52)	- annuale - semestrale	€	400,00 220,00			
Tipo A1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i soli supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi: (di cui spese di spedizione € 108,57) (di cui spese di spedizione € 54,28)	- annuale - semestrale	€	285,00 155,00			
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29) (di cui spese di spedizione € 9,64)	- annuale - semestrale	€	68,00 43,00			
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della CE: (di cui spese di spedizione € 41,27) (di cui spese di spedizione € 20,63)	- annuale - semestrale	€	168,00 91,00			
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31) (di cui spese di spedizione € 7,65)	- annuale - semestrale	€	65,00 40,00			
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02) (di cui spese di spedizione € 25,01)	- annuale - semestrale	€	167,00 90,00			
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 344,93) (di cui spese di spedizione € 172,46)	- annuale - semestrale	€	780,00 412,00			
Tipo F1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari con i provvedimenti legislativi e ai fascicoli delle quattro serie speciali:  (di cui spese di spedizione € 234,45)  (di cui spese di spedizione € 117,22)	- annuale - semestrale	€	652,00 342,00			
N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A, A1, F, F1 comprende gli indici mensifi Integrando con la somma di € 80,00 il versamento relativo al tipo di abbonamento alla Gazzetta Ufficiale - parte prima - prescelto, si riceverà anche l'Indice Repertorio Annuale Cronologico per materie anno 2005.							
	BOLLETTINO DELLE ESTRAZIONI						
	Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)		€	88,00			
	CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO						
	Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)		€	56,00			
PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI (Oltre le spese di spedizione)							
	Prezzi di vendita: serie generale serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione fascicolo Bollettino Estrazioni, ogni 16 pagine o frazione fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico  1,00 fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico  1,00 fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico						
I.V.A. 4%	% a carico dell'Editore  GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II (inserzioni)						
Abbonai Prezzo d	mento annuo (di cui spese di spedizione € 120,00) mento semestrale (di cui spese di spedizione € 60,00) di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,00		€	320,00 185,00			
I.V.A. 20	1% inclusa  RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI						
	Abbanamanta annua		_	100.00			
Volume	Abbonamento annuo Abbonamento annuo per regioni, province e comuni separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00		€	190,00 180,00			
IVA 49	% a carico dell'Editore						

Per l'estero i prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste.

N.B. - Gli abbonamenti annui decorrono dal 1º gennaio al 31 dicembre, i semestrali dal 1º gennaio al 30 giugno e dal 1º luglio al 31 dicembre.

Restano confermati gli sconti in uso applicati ai soli costi di abbonamento

#### ABBONAMENTI UFFICI STATALI

Resta confermata la riduzione del 52% applicata sul solo costo di abbonamento

riariffe postali di cui al Decreto 13 novembre 2002 (G.U. n. 289/2002) e D.P.C.M. 27 novembre 2002 n. 294 (G.U. 1/2003) per soggetti iscritti al R.O.C.